

Fortekor Vet. tabletter 5 mg

Odobreno

- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Fortekor Vet. 5 mg tabletter

Fortekor Vet. tabletter 5 mg

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
5.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)
5.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)
5.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)
5.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Dog

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QC09AA07

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Denmark

Opis paketa:

Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)
Dostupan samo u [danski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Elanco GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

20/03/2007

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Novartis Sante Animale

Nadležno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj odobrenja:

38474

Datum promjene statusa odobrenja:

20/03/2007

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.