

# Actikor 20 mg Film-coated Tablets for Dogs

Nije  
ovlašćeno

- Benazepril hydrochloride

## Product identification

### Naziv VMP-a:

Actikor 20 mg Film-coated Tablets for Dogs  
Actikor

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Način primjene:

Kroz usta

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)  
20.00 miligram / 1.00 Piece

### Farmaceutski oblik:

Filmom obložena tableta

**Withdrawal period by route of administration:****Kroz usta:**

- 

**Dog**

---

**Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**QC09AA07

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**Surrendered

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**Dostupno samo u [English](#)Dostupno samo u [English](#)Dostupno samo u [English](#)Dostupno samo u [English](#)Dostupno samo u [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**Ecuphar

---

**Marketing authorisation date:**

2/06/2010

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Accord Healthcare Limited  
Ecuphar

---

**Odgovorno tijelo:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Broj autorizacije:**

44446

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

17/12/2021

---

**Referentna država članica:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

NL/V/0151/002

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036911>