

Actikor 20 mg Film-coated Tablets for Dogs

Ekki
heimilað

- Benazepril hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Actikor 20 mg Film-coated Tablets for Dogs

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Filmuhúðuð tafla

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QC09AA07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Animalcare Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

7/06/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Accord Healthcare Limited

Ecuphar

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

107546

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/10/2024

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0151/002

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet