

Actikor 5 mg Film-coated Tablets for Dogs

Non
autorizzato

- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Actikor 5 mg Film-coated Tablets for Dogs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)
5.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa rivestita con film

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cane

- non applicabile. no withdrawal period not applicable

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QC09AA07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Animalcare Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/06/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Accord Healthcare Limited

Ecuphar

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

107544

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/10/2024

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0151/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet