

Fortekor Vet. tabletter 20 mg

Awtorizzat

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

Product identification

Isem tal-mediċina:

Fortekor Vet. 20 mg tabletter

Fortekor Vet. tabletter 20 mg

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Withdrawal period by route of administration:**Użu orali:**

-

Dog

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QC09AA07

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Denmark

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Danish](#)

Disponibbli biss fi [Danish](#)

Disponibbli biss fi [Danish](#)

Disponibbli biss fi [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

20/03/2007

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Novartis Sante Animale

Awtorità responsabbli:

Danish Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

38476

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

20/03/2007

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059359>