

Fortekor Vet. tabletter 2,5 mg

Toegelaten

- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Fortekor Vet. tabletter 2,5 mg

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QC09AA07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Denemarken

Beschikbaar in:

Denemarken

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Deens](#)
Alleen beschikbaar in [Deens](#)
Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Handelsvergunningsdatum:

20/03/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Novartis Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

38617

Datum toelatingswijziging:

20/03/2007

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.