

Actikor 20 mg Film-coated Tablets for Dogs

Ikke
autorisert

- Benazepril hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Actikor 20 mg Film-coated Tablets for Dogs

Actikor

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 milligram / 1.00 bit

Legemiddelform:

Tablett, filmdrasjert

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QC09AA07

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Overgitt-fracfalt

Autorisert i:
SE

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Ecuphar

Markedsføringsgodkjenningsdato:
2/06/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:
Accord Healthcare Limited
Ecuphar

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

44446

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/12/2021

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0151/002

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet