

# Fortekor vet. 20 mg Tablett

Dopuszczony

- Benazepril hydrochloride

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Fortekor vet. 20 mg Tablett

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

### Postać farmaceutyczna:

Tabletk

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie doustne:**

- 

**Dog**

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QC09AA07

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Sweden

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Swedish](#)

Dostępne wyłącznie w [Swedish](#)

Dostępne wyłącznie w [Swedish](#)

Dostępne wyłącznie w [Swedish](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Elanco GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

16/12/2009

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Novartis Sante Animale

---

**Organ odpowiedzialny:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numer pozwolenia:**

22907

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

16/12/2009

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.