

Fortekor Vet. tabletter 5 mg

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Fortekor Vet. 5 mg tabletter
Fortekor Vet. tabletter 5 mg

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
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](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

5.00 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:

Denmark

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

Dostępne wyłącznie w [Danish](#)

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:

20/03/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Novartis Sante Animale

Organ odpowiedzialny:

Danish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

38474

Data zmiany statusu pozwolenia:

20/03/2007

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059363>