

Benakor 5 mg tablets for dogs

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Benazepril hydrochloride Le Vet 5 mg tablets for dogs
Benakor 5 mg tablets for dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
5.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):QC09AA07

Classificação Quanto à dispensa:Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:Autorizado

Autorizado em:Irlanda

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

24/10/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA22622/046/001

Data de alteração do estado de autorização:

24/10/2008

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0126/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Estónia Finlândia França Irlanda Itália
Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Eslováquia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037382>