

Actikor 5 mg Film-coated Tablets for Dogs

Não
autorizado

- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Actikor 5 mg Film-coated Tablets for Dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

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

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

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period not applicable

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QC09AA07

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Animalcare Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

7/06/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Accord Healthcare Limited

Ecuphar

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

107544

Data da alteração do estado de autorização:

16/10/2024

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0151/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet