

VETPRIL 20 mg film-coated tablet for dogs

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento:

VETPRIL 20 mg film-coated tablet for dogs

VETPRIL 20 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA PARA PERROS

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](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

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:

Espanha

Descrição da embalagem: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:

Hifarmax Produtos E Servicos Veterinarios Lda.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:4/01/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Mevet S.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3351 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

10/10/2022

Estado-Membro de referência:

Portugal

Número de procedimento:

PT/V/0118/001

Estados-Membros envolvidos:

Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014214>