

# VETPRIL 5 mg film-coated tablet for dogs and cats

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

VETPRIL 5 mg film-coated tablet for dogs and cats

VETPRIL 5 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA PARA PERROS Y GATOS

### Substância ativa:

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

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

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

---

**Forma farmacêutica:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**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 [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:**

Hifarmax Produtos E Servicos Veterinarios Lda.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/11/2012

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Mevet S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

2666 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/01/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Portugal

---

**Número de procedimento:**

PT/V/107/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)