

Benefortin Flavour 20 mg comprimidos para cães

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

Benefortin Flavour 20 mg comprimidos para cães
Benamax Flavour 20 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

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

- Dog

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QC09AA07

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Lavet Kft.

Marketing authorisation date:

28/10/2011

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

377/03/11RFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

16/11/2022

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0113/003

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa França Alemanha Irlanda Letónia
Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038317>