

# Benadil, 20mg, Film-coated tablet

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Benadil, 20mg, Film-coated tablet

Benadil, 20mg, Potahovaná tableta

### 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](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QC09AA07

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

Vetviva Richter GmbH

---

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

12/09/2012

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/103/12-C

---

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

14/02/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

República Checa

---

**Número de procedimento:**

CZ/V/0111/003

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre Dinamarca França Alemanha  
Grécia Hungria Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal  
Roménia Eslováquia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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

Folheto informativo

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

eu-puar-czv0111003-mr-benadil-en.pdf