

BENADIL 5 mg, film-coated tablets for dogs and cats

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BENADIL 5 mg, film-coated tablets for dogs and cats

Benadil, 5mg, 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](#)

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:

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:

96/102/12-C

Data da alteração do estado de autorização:

14/02/2018

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0111/002

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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.

Rotulagem

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

eu-puar-czv0111002-mr-benadil-en.pdf