

# Benazecare Flavour 5 mg Tablets for Dogs and Cats

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

## Product identification

### Nome do medicamento:

Benazecare Flavour 5 mg Tablets for Dogs and Cats

Benazecare Flavour 5 mg tabletten voor honden en katten

Benazecare Flavour 5 mg comprimés pour chiens et chats

Benazecare Flavour 5 mg Tabletten für Hunde und Katzen

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

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

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

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

**Via oral:**

- Dog
  - Cat
- 

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QC09AA07

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Bélgica

---

**Disponível em:**

Bélgica

---

**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](#) [Sueco](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

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

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Ecuphar

---

**Marketing authorisation date:**

22/10/2009

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Lelypharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V350716

---

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

22/10/2009

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0452/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica França Alemanha Luxemburgo Países Baixos Espanha

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048295>