Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000059363

Fortekor Vet. tabletter 5 mg

Autorizado

- Benazepril hydrochloride
- · Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Fortekor Vet. 5 mg tabletter Fortekor Vet. tabletter 5 mg

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 5.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em <u>inglês</u> 5.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em <u>inglês</u> 5.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em <u>inglês</u> 5.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QC09AA07

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em dinamarquês

Disponível apenas em dinamarquês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Flanco GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

20/03/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Novartis Sante Animale

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

38474

Data da alteração do estado de autorização:

20/03/2007

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.