

# Fortekor Vet. tablett 2,5 mg

Autorizado

- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Fortekor Vet. 2,5 mg tablett

Fortekor Vet. tablett 2,5 mg

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

2.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

2.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

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

QC09AA07

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Dinamarca

---

**Disponibilidade:**

Dinamarca

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em dinamarquês

Disponível apenas em dinamarquês

Disponível apenas em dinamarquês

---

## 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 francês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Elanco 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:**

38617

---

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

20/03/2007

---

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.