

Actikor 5 mg Film-coated Tablets for Dogs

Neautorizat

- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Actikor 5 mg Film-coated Tablets for Dogs

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)
5.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat filmat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

•

Câine

- Nu se aplică. no withdrawal period not applicable

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QC09AA07

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Animalcare Limited

Data autorizației de comercializare:

7/06/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Accord Healthcare Limited

Ecuphar

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

107544

Data modificării statusului autorizației:

16/10/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NL/V/0151/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet