

# Prilben Vet 20 mg Film-Coated Tablet for Dogs

Neautorizat

- Benazepril hydrochloride

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Prilben Vet 20 mg Film-Coated Tablet for Dogs

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Câine

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

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

---

**Forma farmaceutică:**

Comprimat filmat

---

**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 [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Chemo Iberica S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/11/2011

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorium Sanitatis S.L.

---

**Autoritatea responsabilă:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numărul autorizației:**

Vm 21690/4002

---

**Data modificării statusului autorizației:**

5/10/2017

---

**Statul membru de referință:**

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

---

**Numărul procedurii:**

FR/V/0179/002

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

eu-puar-frv0179002-mr-rpe\_2-en.pdf