

Fortekor Vet. tabletter 5 mg

Autorizat

- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride
- Benazepril hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Fortekor Vet. 5 mg tabletter

Fortekor Vet. tabletter 5 mg

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

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

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

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QC09AA07

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Denmark

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Daneză

Disponibile numai în Daneză

Disponibile numai în Daneză

Disponibile numai în Daneză

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

20/03/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Novartis Sante Animale

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

38474

Data modificării statusului autorizației:

20/03/2007

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.