

Actikor 20 mg Film-coated Tablets for Dogs

Neautorizat

- Benazepril hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Actikor 20 mg Film-coated Tablets for Dogs
Actikor

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
20.00 miligram(e) / 1.00 Piece

Forma farmaceutică:

Comprimat filmat

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:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ecuphar

Data autorizației de comercializare:

2/06/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Accord Healthcare Limited
Ecuphar

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

44446

Data modificării statusului autorizației:

17/12/2021

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NL/V/0151/002

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036911>