

Benadil, 20mg, Film-coated tablet

Oprávněný

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Názov lieku:

Benadil, 20mg, Film-coated tablet

Benadil 20 mg, comprimate filmate pentru câini

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Filmom obalená tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):QC09AA07

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:Valid

Authorised in:Rumunsko

Opis balenia:Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:14/11/2024

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetviva Richter GmbH

Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

240158

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/11/2024

Referenčný členský štát:

Česko

Číslo postupu:

CZ/V/0111/003

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Dánsko Francúzsko
Nemecko Grécko Maďarsko Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000142229>