

# Benamax Flavour 5 mg tablets for cats and dogs

Oprávněný

- Benazepril hydrochloride

## Product identification

### Názov lieku:

Benefortin Flavour 5 mg comprimés pour chats et chiens  
Benamax Flavour 5 mg tablets for cats and dogs

### 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](#)

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](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

**Lieková forma:**

Tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:****Perorálne použitie:**

- 

**Dog**

- 

**Cat**

---

**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:**

Luxembursko

---

**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:**

Lavet Kft.

---

**Marketing authorisation date:**

19/01/2012

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Lavet Kft.

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Číslo registrácie:**

V 993/12/01/2032

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

19/01/2012

---

**Referenčný členský štát:**

Maďarsko

---

**Číslo postupu:**

HU/V/0113/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Francúzsko Nemecko Írsko Lotyšsko Litva  
Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko Španielsko Švédsko

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038294>