

Benazepril hydrochloride Le Vet 5 mg tablets for dogs

Autorizovaný

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

Benazepril hydrochloride Le Vet 5 mg tablets for dogs
BENAKOR F 5 COMPRIMES POUR CHIENS

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Léková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

• **Pes**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QC09AA07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Francie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

31/03/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Odpovědný orgán:

National Veterinary Medicines Agency

Registrační číslo:

FR/V/9597300 3/2008

Datum změny stavu registrace:

31/03/2013

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0126/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Irsko Itálie Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko
Slovensko Španělsko

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 jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037381>