

Benazepril hydrochloride Le Vet 5 mg tablets for dogs

Autorisiert

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

Benazepril hydrochloride Le Vet 5 mg tablets for dogs
Benazepril hydrochloride Le Vet 5 mg tabletten voor honden

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- **Hund**
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QC09AA07

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

16/06/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 10524

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0126/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Estland Finnland Frankreich Irland
Italien Luxemburg Norwegen Polen Portugal Slowakei Spanien

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037390>