

# 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

---

**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

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Authorised in:**

Luxemburg

---

### **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:**

14/10/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

V 333/09/10/2034

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/10/2009

---

**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](http://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/600000037383>