

Benazepril hydrochloride Le Vet 5 mg tablets for dogs

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Piezas

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:
• **Perros**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):
QC09AA07

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Francia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

31/03/2008

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Autoridad responsable:

National Veterinary Medicines Agency

Número de autorización:

FR/V/9597300 3/2008

Fecha del cambio de estado de la autorización:

31/03/2013

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0126/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Estonia Finlandia Francia Irlanda Italia
Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Eslovaquia España

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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