

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043368>

NELIO 20 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NELIO 20 MG TABLETS FOR DOGS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QC09AA07

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

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](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

22/05/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

171/02/09RFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/04/2025

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0205/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Alemania Grecia Irlanda Italia
Luxemburgo Países Bajos Portugal Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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