

Nelio 5 mg Tablet for Cats

Autorisé

- Benazepril hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nelio 5 mg Tablet for Cats

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
5.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QC09AA07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés
Boîte de 50 plaquettes thermoformées de 10 comprimés
Boîte de 20 plaquettes thermoformées de 10 comprimés
Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés
Boîte de 5 plaquettes thermoformées de 10 comprimés
Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 10 comprimés
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés
Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/02/2009

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 14966/3018

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/08/2024

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0178/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Finlande Allemagne Hongrie Irlande Italie
Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.