

NELIO 5 MG COMPRIME POUR CHATS

Autorisé

- Benazepril hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NELIO 5 MG COMPRIME POUR CHATS

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:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette ([PA-AL-PVC] / aluminium) de 10 comprimés

Boîte de 50 plaquettes ([PA-AL-PVC] / aluminium) de 10 comprimés

Boîte de 20 plaquettes ([PA-AL-PVC] / aluminium) de 10 comprimés

Boîte de 10 plaquettes ([PA-AL-PVC] / aluminium) de 10 comprimés

Boîte de 5 plaquettes ([PA-AL-PVC] / aluminium) de 10 comprimés

Boîte de 3 plaquettes ([PA-AL-PVC] / aluminium) de 10 comprimés

Boîte de 2 plaquettes ([PA-AL-PVC] / aluminium) de 10 comprimés

Boîte de 2 plaquettes ([PA-AL-PVC] / aluminium) de 10 comprimés

Boîte de 2 plaquettes ([PA-AL-PVC] / aluminium) de 10 comprimés

Boîte de 2 plaquettes ([PA-AL-PVC] / aluminium) de 10 comprimés

Boîte de 2 plaquettes ([PA-AL-PVC] / aluminium) de 10 comprimés

Boîte de 2 plaquettes ([PA-AL-PVC] / aluminium) de 10 comprimés

Boîte de 2 plaquettes ([PA-AL-PVC] / aluminium) de 10 comprimés

Boîte de 2 plaquettes ([PA-AL-PVC] / aluminium) 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:

17/12/2008

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/5121330 5/2008

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/12/2013

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

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage