

NELIO 2,5 MG COMPRIME POUR CHATS

Autorisé

- Benazepril hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NELIO 2,5 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](#)
2.50 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

Description des conditionnements:

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

Boîte de 14 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 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:

4/01/2010

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/4958139 1/2009

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/07/2021

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0178/002

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

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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