

Nelio 2.5 mg comprimés pour chats

Autorisé

- Benazepril hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NELIO 2.5 MG TABLET FOR CATS

Nelio 2.5 mg tablet voor katten

Nelio 2.5 mg comprimés pour chats

Nelio 2.5 mg Tabletten für Katzen

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:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

14/01/2010

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/07/2025

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

Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 4/08/2025

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 4/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 4/08/2025

[Télécharger](#)