

Benazepril hydrochloride Le Vet 20 mg tablets for dogs

Heimilað

- Benazepril hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Benazepril hydrochloride Le Vet 20 mg tablets for dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QC09AA07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dechra Regulatory B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

14/10/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lelypharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health And Social Security

Markaðsleyfisnúmer:

V 333/09/10/2033

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/10/2009

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0126/003

Pátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Eistland Finnland Frakkland Írland Ítalía
Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Slóvakía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

PuAR Benazepril Hydrochloride Le Vet - NL_V_0126_002-003_final clean.pdf