

Benazepril hydrochloride Le Vet 20 mg tablets for dogs

Autorizzato

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

Benazepril hydrochloride Le Vet 20 mg tablets for dogs
Benakor F 20 mg tablety pre psov

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
20.00 milligrammo(i) / 1.00 pezzo

Forma farmaceutica:

Compressa

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

- Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QC09AA07

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

14/05/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Lelypharma B.V.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/025/DC/08-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/05/2008

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0126/003

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Estonia Finlandia Francia Irlanda Italia
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Slovacchia Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037389>