

File downloaded on 2026-07-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044722>

NELIO 5 MG TABLET FOR CATS

Autorizzato

- Benazepril hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NELIO 5 MG TABLET FOR CATS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
5.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

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

QC09AA07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/01/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

137/01/09/DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/04/2025

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0178/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Finlandia Germania Ungheria Irlanda Italia
Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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