

Benazepril hydrochloride Le Vet 20 mg tablets for dogs

Geautoriseerd

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Benazepril hydrochloride Le Vet 20 mg tablets for dogs
BENAKOR F 20 COMPRIMES POUR CHIENS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Farmaceutische vorm:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

- Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QC09AA07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

31/03/2008

Productielocaties partijvrijgifte:

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

National Veterinary Medicines Agency

Toelatingsnummer:

FR/V/3940162 5/2008

Wijzigingsdatum status toelating:

31/03/2013

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0126/003

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Estland Finland Frankrijk Ierland Italië
Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Slowakije Spanje

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

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037373>