

# Benazepril hydrochloride Le Vet 5 mg tablets for dogs

Autorisert

- Benazepril hydrochloride

## Product identification

**Legemidlets navn:**

Benazepril hydrochloride Le Vet 5 mg tablets for dogs  
Benakor F 5 mg tablety pre psov

---

**Virkestoff:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

**Dyrearter:**

hund

---

**Administrering:**

Oral bruk

---

## Product details

**Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)  
5.00 milligram / 1.00 Tablett

---

**Legemiddelform:**

Tablett

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oral bruk:**  
• hund

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QC09AA07

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

SI

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Le Vet. B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

14/05/2008

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

96/024/DC/08-S

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

14/05/2008

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0126/002

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE CZ EE FI FR Irland IT LU NO PL PT SI ES

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037396>