

Nelio 5 mg Tablet for Cats

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento:

NELIO 5 MG TABLET FOR CATS

Nelio 5 mg Tablet for Cats

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
5.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):QC09AA07

Classificação Quanto à dispensa:Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:Autorizado

Autorizado em:Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Animal Health Limited

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

27/02/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 15052/4109

Data de alteração do estado de autorização:

18/08/2022

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0178/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Finlândia Alemanha Hungria Irlanda Itália
Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044755>