

# Benazepril hydrochloride Le Vet 5 mg tablets for dogs

Oprávněný

- Benazepril hydrochloride

## Product identification

### Názov lieku:

Benazepril hydrochloride Le Vet 5 mg tablets for dogs

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

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

---

### Cesta podania:

Perorálne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

### Lieková forma:

Tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Perorálne použitie:**

- **Dog**
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QC09AA07

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Luxembursko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

14/10/2009

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

V 333/09/10/2034

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

14/10/2009

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0126/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Česko Estónsko Fínsko Francúzsko Írsko Taliansko  
Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Slovensko Španielsko

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037383>