

# Bexepiril 20 mg Film-coated tablet for dogs

Registrováno

- Benazepril hydrochloride

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Bexepiril 20 mg Film-coated tablet for dogs

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Pes

---

**Cesta podání:**

Perorální podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Léková forma:**

Potahovaná tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QC09AA07

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Slovinsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v Slovenian

Dostupné pouze v [Slovenian](#)  
Dostupné pouze v [Slovenian](#)  
Dostupné pouze v [Slovenian](#)  
Dostupné pouze v [Slovenian](#)  
Dostupné pouze v [Slovenian](#)  
Dostupné pouze v [Slovenian](#)  
Dostupné pouze v [Slovenian](#)

---

## Doplňující informace

### **Typ oprávnění:**

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

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

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

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Datum registrace:**

26/06/2012

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Příslušný orgán:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Registrační číslo:**

MR/V/0397/003

---

### **Datum změny stavu registrace:**

26/06/2012

---

### **Referenční členský stát:**

Irsko

---

### **Číslo procedury:**

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Francie Německo Řecko Maďarsko  
Itálie Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko  
Slovensko Slovinsko Španelsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.