

Bexepril 20 mg Film-coated tablet for dogs

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bexepril 20 mg Film-coated tablet for dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

QC09AA07

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Autorizado

Alemania

[illegible]

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

29/07/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402223.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/10/2020

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0226/003

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Francia Alemania Grecia
Hungría Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.