

Bexepiril 20 mg Film-coated tablet for dogs

Volitatud

- Benazepril hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Bexepiril 20 mg Film-coated tablet for dogs

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Õhukese polümeerikattega tablett

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QC09AA07

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Holland

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Müügiloa kuupäev:

3/06/2010

Partii vabastamise tootmiskohad:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Vastutav asutus:

Medicines Evaluation Board

Müügiloa number:

REG NL 103792

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

11/05/2022

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0226/003

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Prantsusmaa Saksamaa Kreeka
Ungari Itaalia Luksemburg Holland Norra Poola Portugal Rumeenia
Slovakkia Sloveenia Hispaania

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.