

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000053140>

# Bexepiril 5 mg Film-coated tablet for dogs

Nije  
odobreno

- Benazepril hydrochloride

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Bexepiril 5 mg Film-coated tablet for dogs

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Kroz usta

---

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
5.00 miligram / 1.00 Tableta

---

### **Farmaceutski oblik:**

Filmom obložena tableta

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QC09AA07

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)  
Dostupan samo u [engleski](#)  
Dostupan samo u [engleski](#)  
Dostupan samo u [engleski](#)  
Dostupan samo u [engleski](#)  
Dostupan samo u [engleski](#)  
Dostupan samo u [engleski](#)  
Dostupan samo u [engleski](#)  
Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

9/04/2010

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Nadležno tijelo:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Broj odobrenja:**

FR/V/8949299 6/2010

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

3/10/2024

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**IE/V/0226/002

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.