

Bexepril 20 mg Film-coated tablet for dogs

Autorizzato

- Benazepril hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bexepril 20 mg Film-coated tablet for dogs

Bexepril 20 mg Filmomhulde tablet

Bexepril 20 mg Comprimé pelliculé

Bexepril 20 mg Filmtablette

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compressa rivestita con film

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QC09AA07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/02/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V361882

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/02/2010

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0226/003

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Francia Germania Grecia
Ungheria Italia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo
Romania Slovacchia Slovenia Spagna

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.