

# Bexepiril 20 mg Film-coated tablet for dogs

Neregistruotas

- Benazepril hydrochloride

## Vaisto identifikaciniai duomenys

**Vaisto pavadinimas:**

Bexepiril 20 mg Film-coated tablet for dogs

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Šuo

---

**Naudojimo būdas:**

Vartoti per burną

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

20.00 miligramai / 1.00 Tabletė

---

**Vaisto forma:**

Plėvele dengta tabletė

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos  
(ATCvet) kodas:**

QC09AA07

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik Vokiečių Anglų Italų Portugalų Norwegian

---

**Registracijos statusas:**

Revoked

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik [Anglų](#)  
Pateikiama tik [Anglų](#)  
Pateikiama tik [Anglų](#)  
Pateikiama tik [Anglų](#)  
Pateikiama tik [Anglų](#)  
Pateikiama tik [Anglų](#)  
Pateikiama tik [Anglų](#)  
Pateikiama tik [Anglų](#)  
Pateikiama tik [Anglų](#)  
Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

### **Registruotojas:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

22/09/2010

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Atsakinga institucija:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Registracijos numeris:**

8-00901

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

22/12/2014

---

### **Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

IE/V/0226/003

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.