

Bexepril 2.5 mg Film-coated tablet for dogs

Toegelaten

- Benazepril hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Bexepril 2.5 mg Film-coated tablet for dogs

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Filmomhulde tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Handelsvergunningsdatum:

26/11/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

58312/21-07-2016/K-0196101

Datum toelatingswijziging:

20/07/2016

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0226/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Frankrijk Duitsland Griekenland
Hongarije Italië Luxemburg Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet