

Bexepril 5 mg Film-coated tablet for dogs

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Bexepril 5 mg Film-coated tablet for dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
5.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

4/06/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10987/074/002

Data da alteração do estado de autorização:

4/06/2010

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0226/002

Estados-Membros envolvidos:

República Checa França Grécia Hungria Itália Luxemburgo Países Baixos
Portugal Roménia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet