

Bexepiril 20 mg Film-coated tablet for dogs

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

Bexepiril 20 mg Film-coated tablet for dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- **Dog**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QC09AA07

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número da autorização:

V 666/10/02/2036

Data de alteração do estado de autorização:

1/02/2010

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0226/003

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa França Alemanha Grécia
Hungria Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia

Eslováquia Eslovénia Espanha

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089799>