

File downloaded on 2026-04-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000089804>

Bexepiril 20 mg filmsko obložene tablete za pse

Ima dovoljenje za promet

- Benazepril hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Bexepiril 20 mg filmsko obložene tablete za pse

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

Filmsko obložena tableta

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QC09AA07

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 ali 15 tabletami v omotu Pakiranje: Škatla po 1008 tablet

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 ali 15 tabletami v omotu Pakiranje: Škatla po 994 tablet

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 ali 15 tabletami v omotu Pakiranje: Škatla po 896 tablet

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 ali 15 tabletami v omotu Pakiranje: Škatla po 798 tablet

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 ali 15 tabletami v omotu Pakiranje: Škatla po 700 tablet

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 ali 15 tabletami v omotu Pakiranje: Škatla po 602 tablet

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 ali 15 tabletami v omotu Pakiranje: Škatla po 546 tablet

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 ali 15 tabletami v omotu Pakiranje: Škatla po 448 tablet

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 ali 15 tabletami v omotu Pakiranje: Škatla po 392 tablet

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 ali 15 tabletami v omotu Pakiranje: Škatla po 350 tablet

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 ali 15 tabletami v omotu Pakiranje: Škatla po 315 tablet

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 ali 15 tabletami v omotu Pakiranje: Škatla po 56 tablet

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 ali 15 tabletami v omotu Pakiranje: Škatla po 42 tablet

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 ali 15 tabletami v omotu Pakiranje: Škatla po 28 tablet

Toplotno zavarjeni pretisni omoti iz PVC/PE/PVDC laminata z aluminijsko folijo in 14 tabletami v omotu Pakiranja: Škatla po 14 tablet

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

26/06/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

MR/V/0397/003

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

26/06/2012

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

IE/V/0226/003

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

slovenščina (PDF)

Objavljeno na dan: 18/09/2025

[Prenesi](#)

Navodilo za uporabo

Označevanje