

Bexepriil 20 mg Film-coated tablet for dogs

Ej
godkänd

- Benazepril hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Bexepriil 20 mg Film-coated tablet for dogs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Filmdragerad tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QC09AA07

Receptstatus:

Finns tillgänglig endast på tyska engelska italienska portugisiska Norwegian

Godkännandestatus:

Avregistrerad

Godkänd i:

Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Godkännandedatum:

22/09/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-00901

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/12/2014

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0226/003

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.