

# Bexepriil 20 mg Film-coated tablet for dogs

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:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Cypern

---

**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:**

8/08/2016

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Godkännandenummer:**

CY00568V

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

11/08/2016

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0226/003

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Frankrike Tyskland Grekland  
Ungern Italien Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien  
Slovakien Slovenien Spanien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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.