

# BANACEP VET 5 MG FILM-COATED TABLETS FOR DOGS AND CATS

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

BANACEP VET 5 MG FILM-COATED TABLETS FOR DOGS AND CATS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido recubierto con película

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QC09AA07

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/01/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

052/01/08DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

31/01/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0180/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Alemania Grecia Irlanda Italia Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.