

# BANACEP VET 20 FILM-COATED TABLET FOR DOGS

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

BANACEP VET 20 FILM-COATED TABLET FOR DOGS  
Banacep vet 20 mg Filmtablette für Hunde

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Perros

**Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacéutica:**

Comprimido recubierto con película

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Perros**

---

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

QC09AA07

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Calier S.A.

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/08/2011

---

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

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

401176.01.00

---

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

12/12/2016

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0180/002

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Alemania Grecia Italia Países Bajos Polonia Portugal España

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

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028825>