

BANACEP 20 MG

Autorizzato

- Benazepril hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BANACEP 20 MG

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa rivestita con film

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QC09AA07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Calier S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/11/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104344

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/11/2011

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0180/002

Stati membri interessati:

Belgio Germania Grecia Irlanda Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo
Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

13105_Banacep 20_PuAR 2025.pdf