

BANACEP VET 20 FILM-COATED TABLET FOR DOGS

Autorisert

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

BANACEP VET 20 FILM-COATED TABLET FOR DOGS
BANACEP 20 MG

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
20.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett, filmdrasjert

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:
• hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QC09AA07

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
IT

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i [French](#)
Tilgjengelig bare i [French](#)
Tilgjengelig bare i [French](#)
Tilgjengelig bare i [French](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:
7/11/2011

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

104344

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

7/11/2011

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0180/002

Gjeldende medlemsstater:

BE DE EL IT NL PL PT ES

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028847>