

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

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

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

BANACEP VET 5 mg COMPRIMIDO RECUBIERTO CON PELICULA PARA PERROS Y GATOS

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- Dog
 - Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QC09AA07

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Espanha

Available in:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

25/02/2008

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridade responsável:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

1845 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

25/02/2008

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0180/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Alemanha Grécia Itália Países Baixos Polónia Portugal Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027865>