

# Banacep vet 20 mg comprimidos revestidos para cães

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Banacep vet 20 mg comprimidos revestidos para cães  
BANACEP VET 20 FILM-COATED TABLET FOR DOGS

### 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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Via oral:**

- Dog

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QC09AA07

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

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

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

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

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

2/08/2011

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

052/02/11DFVPT

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

19/10/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0180/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Alemanha Grécia Itália Países Baixos Polónia Portugal Espanha

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

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028831>