

# BANACEP VET 5 MG FILM-COATED TABLETS FOR DOGS AND CATS

Autorizado

- Benazepril hydrochloride

## Product identification

### Nome do medicamento:

BANACEP VET 5 MG FILM-COATED TABLETS FOR DOGS AND CATS  
BANACEP vet 5 mg compresse rivestite con film per cani e gatti

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [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

---

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

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Disponível em:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [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:**

12/09/2008

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

103929

---

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

12/09/2008

---

**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](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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/600000984794>