

Banacep Vet 20 mg film-coated tablets for dogs

Registrováno

- Benazepril hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Banacep Vet 20 mg film-coated tablets for dogs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Potahovaná tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QC09AA07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Calier S.A.

Datum registrace:

17/10/2025

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Calier S.A.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10665/011/002

Datum změny stavu registrace:

17/10/2025

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0180/002

Dotčený členský stát:

Belgie Německo Řecko Irsko Itálie Nizozemsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet