

# BANCID 56,8 mg/ml injekčný roztok

Autorizado

- Praziquantel

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

BANCID 56,8 mg/ml injekčný roztok

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Perros

Gatos

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

56.80 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Perros**

- 

**Gatos**

**Vía subcutánea:**

- 

**Perros**

- 

**Gatos**

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP52AA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Slovak](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Alpha-Vet Kft.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/04/2000

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Produlab Pharma Production B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/034/00-S

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

28/04/2000

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017718>