

Banacep Vet 5 mg film-coated tablets for dogs and cats

Autorisé

- Benazepril hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Banacep Vet 5 mg film-coated tablets for dogs and cats

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QC09AA07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Calier S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/10/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Calier S.A.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10665/011/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/10/2025

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0180/001

États membres concernés:

Belgique Allemagne Grèce Irlande Italie Pays-Bas Pologne Portugal
Roumanie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.