

Banacep Vet 20 mg film-coated tablets for dogs

Heimilað

- Benazepril hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Banacep Vet 20 mg film-coated tablets for dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Filmuhúðuð tafla

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QC09AA07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Calier S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

17/10/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Calier S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10665/011/002

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/10/2025

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0180/002

Þáttökulönd (CMS):

Belgía Þýskaland Grikkland Írland Ítalía Holland Pólland Portúgal Rúmenía
Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-puar-frv0180002-mr-rpe920-en.pdf