

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

Autorisert

- Benazepril hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett, filmdrasjert

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QC09AA07

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
Irland

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Laboratorios Calier S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
17/10/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:
Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:
Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:
VPA10665/011/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/10/2025

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0180/001

Gjeldende medlemsstater:

BE DE EL Irland IT NL PL PT RO ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.