

Banacep Vet 20 mg Film-coated Tablet for Dogs

Autorisert

- Benazepril hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Banacep Vet 20 mg Film-coated Tablet for Dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
20.00 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:

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Laboratorios Calier S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
17/10/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:
Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:
The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 20634/3005

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/06/2024

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0180/002

Gjeldende medlemsstater:

BE DE EL Irland IT NL PL PT RO ES

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

Dokumenter

13105_Banacep 20_PuAR 2025.pdf