

BANACEP vet 20 mg

Comprimido recubierto con película para perros

Hidrocloruro de benazepril



Ref. 302652-001

Composición cualitativa y cuantitativa de las sustancias activas y otras sustancias: Cada comprimido divisible contiene:

Sustancia activa: Benazepril 18,42 mg, (equivalente a 20 mg de hidrocloruro de benazepril) Excipientes: Dióxido de titanio (E171) 1,929 mg. Óxido de hierro amarillo (E172) 0,117 mg. Óxido de hierro rojo (E172) 0,014 mg. Óxido de hierro negro (E172) 0,004 mg.

Indicaciones de uso: Tratamiento de la insuficiencia cardiaca congestiva en perros de más de 20 kg de peso.

Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad conocida a los inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (IECAs) o cualquier otro ingrediente del medicamento veterinario. No usar en perros con evidencia de insuficiencia cardiaca debida, por ejemplo, a una estenosis aórtica. No usar en caso de hipotensión, hipovolemia, hiponatremia o fallo renal agudo.

Reacciones adversas: Al inicio del tratamiento puede ocurrir una disminución de la presión sanguínea y un aumento de las concentraciones plasmáticas de creatinina. Se ha notificado en raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000), signos transitorios de hipotensión, tales como letargo o ataxia. En perros con enfermedad renal crónica, el medicamento veterinario puede aumentar las concentraciones plasmáticas de creatinina al inicio de la terapia. Un aumento moderado de las concentraciones de creatinina en plasma tras la administración de inhibidores de la ECA es compatible con la reducción de la hipertensión glomerular inducida por estos agentes, y por lo tanto no es necesariamente una razón para interrumpir el tratamiento en ausencia de otros signos. Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Especies de destino: Perros

Posología para cada especie, modo y vías de administración: Para vía oral. La dosis es de 0,23 mg benazepril /kg peso corporal y día, que corresponde a 0,25 mg de hidrocloruro de benazepril / kg. peso corporal y día. Se debe administrar por vía oral una vez al día, en las comidas o fuera de ellas. Esta dosis corresponde a 1/2 comprimido por 20 kg – 40 kg y 1 comprimido para más de 40 kg, según la tabla siguiente: Si se considera clínicamente necesario y es aconsejado por un veterinario, se puede doblar la dosis (manteniendo una única toma diaria). Para asegurar una dosificación correcta, el peso corporal se debe determinar con la mayor precisión posible para evitar infradosificación.

Peso del perro (kg)	Núm. de comprimidos
≥ 20 - 40	1/2 comprimido
> 40 - 80	1 comprimido

Instrucciones para una correcta administración: Ninguna

Tiempo de espera: No procede

Precauciones especiales de conservación: Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños. No conservar a temperatura superior a 25°C. Conservar en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz. Conservar en lugar seco. Devolver cualquier comprimido partido al blíster y usar en el plazo de un día. El blíster debe ser introducido de nuevo en la caja. No usar después de la fecha de caducidad que figura en la caja después de CAD.

Advertencias especiales: Precauciones especiales para su uso en animales: No se han observado evidencias de toxicidad renal a benazepril en perros. Sin embargo, como se utiliza como rutina para la insuficiencia renal crónica, se recomienda monitorizar las concentraciones plasmáticas de urea, creatinina y recuentos eritrocitarios durante la terapia. **Precauciones especiales que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:** Las mujeres embarazadas deben tener especial cuidado en evitar exposiciones accidentales por vía oral debido a que se ha observado que los IECAs pueden afectar a los nonatos durante la gestación en humanos. Lavar las manos después de su uso. En caso de ingestión accidental en niños, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. **Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta:** No utilizar durante la gestación o la lactancia. La seguridad del medicamento veterinario no se ha establecido en perros de cría, gestantes o en lactación. Efectos embriotóxicos (malformación del tracto urinario fetal) se observaron en los ensayos con animales de laboratorio (ratas) a dosis maternalmente no tóxicas. No usar en perros de cría. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:** Debe considerarse la administración concomitante con diuréticos ahorradores de potasio, y de realizarse ésta se recomienda monitorizar los niveles plasmáticos de potasio. La combinación de este medicamento veterinario con otros agentes antihipertensivos (ej.: bloqueadores del canal de calcio, β bloqueantes o diuréticos), anestésicos o sedantes pueden conducir a la adición de efectos hipotensivos.

En el hombre, la combinación de IECAs con antiinflamatorios no esteroideos (AINES) puede reducir la eficacia anti-hipertensiva o deteriorar la función renal. Por consiguiente se debe estudiar cuidadosamente el uso concurrente con AINES o medicamentos con efecto hipotensivo. **Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario:** En casos de sobredosis accidental pueden aparecer signos transitorios y reversibles de hipotensión. El tratamiento sintomático consiste en infusión intravenosa de solución salina isotónica templada.

Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso: Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales. Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. Enviar los envases vacíos al Centro de Acopio más cercano.

Fecha en que fue aprobado el prospecto por última vez: Noviembre de 2016

Información adicional: Formatos: Caja con 14, 28, 56 o 140 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos. Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Reg. nº 2018A00634 (Uruguay).

Reg. nº 10765 (Rep. Dominicana)

CALIER - All rights reserved

Titular de la autorización de comercialización y fabricante que libera el lote:

 **LABORATORIOS CALIER, S.A.**
C/Barcelonès, 26 (El Ramassar)
Les Franqueses del Vallès, (Barcelona)
España

