

Cardalis 10 mg benazepril hydrochloride + 80 mg spironolactone - Chewable Tablet

Autorizovaný

- Benazepril hydrochloride
- Spironolactone

Product identification

Název léčivého přípravku:

Cardalis 10 mg benazepril hydrochloride + 80 mg spironolactone - Chewable Tablet

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

K dispozici pouze v [English](#)
80.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Žvýkáci tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

• **Pes**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QC09BA07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Írsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španělsko , Švédsko ,

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

CEVA Santé Animale

Marketing authorisation date:

23/07/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Catalent Germany Schorndorf GmbH
Ceva Sante Animale

Odpovědný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

23/07/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Publikováno dne: 26/05/2023

Stahování

ema-puar-cardalis-v-2524-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003781>