

Cardalis 2.5 mg benazepril hydrochloride + 20 mg spironolactone - Chewable Tablet

Registrováno

- Benazepril hydrochloride
- Spironolactone

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Cardalis 2.5 mg benazepril hydrochloride + 20 mg spironolactone - Chewable Tablet

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Žvýkácí tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QC09BA07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

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

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

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné 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 , Španelsko , Švédsko ,
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Dostupné v:

Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Dánsko , Estonia , Finsko , Francie , Írsko , Kypr , Litva ,
Lotyšsko , Lucembursko , Malta , Maďarsko , Nizozemsko , Norsko , Německo , Polsko ,
Portugalsko , Rakousko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko ,
United Kingdom (Northern Ireland) , Česko , Řecko , Španelsko , Švédsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

Datum registrace:

23/07/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Catalent Germany Schorndorf GmbH

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

23/07/2012

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet