

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

Zugelassen

- Benazepril hydrochloride
- Spironolactone

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Hund

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch  
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Kautablette

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QC09BA07

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Verfügbar in:**

Belgien , Bulgarien , Deutschland , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Griechenland , Irland , Kroatien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Schweden , Slowakei , Slowenien , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , Zypern , Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

23/07/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

Catalent Germany Schorndorf GmbH

Ceva Sante Animale

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/07/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/02/2026

[Herunterladen](#)

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