

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

Volitatud

- Benazepril hydrochloride
- Spironolactone

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Tablett

Turustatakse ainult [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Närimistablett

Withdrawal period by route of administration:**Suukaudne:**

-

koer

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QC09BA07

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Available in:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Eesti , Hispaania , Holland , Horvaatia , Iirimaa , Kreeka , Küpros , Leedu , Luksemburg , Läti , Malta , Norra , Poola , Portugal , Prantsusmaa , Rootsi , Rumeenia , Saksamaa , Slovakkia , Sloveenia , Soome , Taani , Tšehhi , Ungari

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

CEVA Santé Animale

Marketing authorisation date:

23/07/2012

Partii vabastamise tootmiskohad:

Catalent Germany Schorndorf GmbH

Ceva Sante Animale

Vastutav asutus:

European Commission

Authorisation number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

23/07/2012

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

Documents

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 14/04/2025

[Lae alla](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003351>