

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

Autorizzato

- Benazepril hydrochloride
- Spironolactone

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

80.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compressa masticabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:**

-

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QC09BA07

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Irlanda , Italia , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Malta , Norvegia , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia , Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CEVA Santé Animale

Marketing authorisation date:

23/07/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Catalent Germany Schorndorf GmbH

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/07/2012

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 14/04/2025

Scaricamento

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

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