

Cardalis 5 mg benazepril hydrochloride + 40 mg spironolactone - Chewable Tablet

Autorisert

- Benazepril hydrochloride
- Spironolactone

Product identification

Legemidlets navn:

Cardalis 5 mg benazepril hydrochloride + 40 mg spironolactone - Chewable Tablet

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

5.00 milligram / 1.00 Tablett

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tyggetablett

Withdrawal period by route of administration:**Oral bruk:**

- hund
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QC09BA07

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Faste kombinasjoner søknad (Artikkel 13b i Direktiv Nr 2001/83/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

CEVA Santé Animale

Marketing authorisation date:

23/07/2012

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Catalent Germany Schorndorf GmbH
Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

23/07/2012

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 26/05/2023

Nedlasting

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003350>