

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

Toegelaten

- Benazepril hydrochloride
- Spironolactone

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QC09BA07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,
Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Beschikbaar in:

België , Bulgarije , Cyprus , Denemarken , Duitsland , Estland , Finland , Frankrijk , Griekenland , Hongarije , Ierland , Italië , Kroatië , Letland , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Oostenrijk , Polen , Portugal , Roemenië , Slovenië , Slowakije , Spanje , Tsjechië , Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

23/07/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Catalent Germany Schorndorf GmbH

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

23/07/2012

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 11/02/2026

[Downloaden](#)

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