

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

Autorizado

- Benazepril hydrochloride
- Spironolactone

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
5.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)
50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QC09BA07

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Alemanha , Bulgária , Bélgica , Chipre , Croácia , Dinamarca , Eslováquia , Eslovénia ,
Espanha , Estónia , Finlândia , França , Grécia , Hungria , Irlanda , Itália , Letónia ,
Lituânia , Luxemburgo , Malta , Noruega , Países Baixos , Polónia , Portugal ,
República Checa , Roménia , Suécia , Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

23/07/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Catalent Germany Schorndorf GmbH

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

23/07/2012

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 11/02/2026

[Descarregar](#)

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