

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

Oprávnený

- Benazepril hydrochloride
- Spironolactone

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Žuvacia tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

• **Dog**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QC09BA07

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko ,
Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko ,
Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko ,
Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CEVA Santé Animale

Marketing authorisation date:

23/07/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Catalent Germany Schorndorf GmbH

Ceva Sante Animale

Zodpovedný orgán:

European Commission

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/07/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 26/05/2023

[Stiahnuť](#)

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

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