

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

Godkänd

- Benazepril hydrochloride
- Spironolactone

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
80.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tuggetablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QC09BA07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Belgien , Bulgarien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Irland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Godkännandedatum:

23/07/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva Sante Animale

Catalent Germany Schorndorf GmbH

Ceva Sante Animale

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/07/2012

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 11/02/2026

Ladda ner

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