

Caniphedrin 50 mg Tablets for Dogs

Registrováno

- Ephedrine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Caniphedrin 50 mg Tablets for Dogs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QG04BX90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné v:

United Kingdom (Northern Ireland)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetviva Richter GmbH

Datum registrace:

5/08/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetviva Richter GmbH

Příslušný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Registrační číslo:

Vm 57446/4020

Datum změny stavu registrace:

4/05/2024

Referenční členský stát:

Rakousko

Číslo procedury:

AT/V/0016/002

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko Finsko Francie Řecko
Maďarsko Itálie Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.