

Caniphedrin, 20mg, Tableta

Registrováno

- Ephedrine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Caniphedrin, 20mg, Tableta

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 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:

Česko

Dostupné v:

Česko

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:

22/12/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetviva Richter GmbH

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/055/21-C

Datum změny stavu registrace:

22/12/2021

Referenční členský stát:

Rakousko

Číslo procedury:

AT/V/0016/001

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

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 31/03/2025

Stažení

Příbalová informace

Označení na obalu

at-puar-atv0016001-mr-caeniphedrin-en.pdf