

Caniphedrin 20 mg Tabletten für Hunde

Registrováno

- Ephedrine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Caniphedrin 20 mg Tabletten für Hunde
Caniphedrin 20 mg tabletter

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

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Pes

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

QG04BX90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

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:

1/07/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetviva Richter GmbH

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

66509

Datum změny stavu registrace:

1/07/2022

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 Španělsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089922>