

# Caniphedrin 50 mg Tabletten für Hunde

Autorizado

- Ephedrine hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Caniphedrin 50 mg Tabletten für Hunde

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Perros

**Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QG04BX90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Italia

---

**Disponible en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/04/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

105473

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/04/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Austria

---

**Número de procedimiento:**

AT/V/0016/002

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Finlandia  
Francia Grecia Hungría Italia Países Bajos Noruega Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

at-puar-atv0016002-mr-caeniphedrin-en.pdf