

Caniphedrin-50 ad us. vet.

Engedélyezett

- Ephedrine hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Caniphedrin-50 ad us. vet.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Tabletta

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG04BX

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Germany

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

4/11/1993

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

15628.01.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

2/09/2005

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.