

Caniphedrin 50 mg Tabletten für Hunde

Autorisert

- Ephedrine hydrochloride

Product identification

Legemidlets navn:

Caniphedrin 50 mg Tabletten für Hunde

Caniphedrin 50 mg tablety pre psy

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:
• hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG04BX90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SI

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i English

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

11/04/2018

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/018/DC/18-S

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

11/04/2018

Referanse medlemsstat:

AT

Prosedyrenummer:

AT/V/0016/002

Gjeldende medlemsstater:

BE BG HR Kypros CZ DK FI FR EL HU IT NL NO PL PT RO SI SI ES
SE

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015236>