

Caniphedrin 50 mg Tabletten für Hunde

Toegelaten

- Ephedrine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Caniphedrin 50 mg Tabletten für Hunde

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG04BX90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Denemarken

Beschikbaar in:Denemarken

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Vetviva Richter GmbH

Handelsvergunningsdatum:1/07/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

66510

Datum toelatingswijziging:

1/07/2022

Rapporterende lidstaat:

Oostenrijk

Procedurenummer:

AT/V/0016/002

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk
Griekenland Hongarije Italië Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië
Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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