

Caniphedrin 50 mg Tabletten für Hunde

Autorisert

- Ephedrine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Caniphedrin 50 mg Tabletten für Hunde

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QG04BX90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetviva Richter GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/07/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/3177536 6/2020

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/07/2020

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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

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