

Caniphedrin 20 mg Tabletten für Hunde

Autorizado

- Ephedrine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Caniphedrin 20 mg Tabletten für Hunde
Caniphedrin 20 mg tabletter

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
20.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG04BX90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponível em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:Disponível apenas em English

Informações adicionais

Tipo de direito:Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish
Icelandic Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:Disponível apenas em English Italian Latvian Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetviva Richter GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:1/07/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetviva Richter GmbH

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

66509

Data de alteração do estado de autorização:

1/07/2022

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0016/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Finlândia
França Grécia Hungria Itália Países Baixos Noruega Polónia Portugal
Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089922>