

Caniphedrin 50 mg Tabletten für Hunde

Autorizado

- Ephedrine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Caniphedrin 50 mg Tabletten für Hunde

Caniphedrin, 50 mg, tableta, za pse

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG04BX90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Croácia

Disponibilidade:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em croata

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetviva Richter GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

27/12/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetviva Richter GmbH

Autoridade responsável:

Número da autorização:

UP/I-322-05/21-01/979

Data da alteração do estado de autorização:

11/03/2025

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0016/002

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.