

# Caniphedrin 20 mg Tabletten für Hunde

Autorizado

- Ephedrine hydrochloride

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Caniphedrin 20 mg Tabletten für Hunde

Caniphedrin 20 mg tabletter til hund

**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](#)

20.00 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:**

Noruega

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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:**

19/05/2022

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

21-14201

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

19/05/2022

---

**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](http://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.

Folheto informativo

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