File downloaded on 2025-12-01

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000015213

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 COMPRIMIDOS PARA PERROS

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

| 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 |
| Autorisado em: Espanha |
| Disponibilidade: Espanha |
| Descrição da embalagem: Disponível apenas em <u>inglês</u> |
| Informações adicionais |
| Tipo de direito: Disponível apenas em <u>inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian</u> |
| Base jurídica da autorização do medicamento veterinário: Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>Norwegian</u> |
| Titular da autorização de introdução no mercado: |

Data de autorização de introdução no mercado:

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetviva Richter GmbH

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3927 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

7/08/2020

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

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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