

Continence, 40mg/ml, Sirup

Registrováno

- Phenylpropanolamine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Continence, 40mg/ml, Sirup

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Sirup

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QG04BX91

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Datum registrace:

11/03/2026

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/024/26-C

Datum změny stavu registrace:

11/03/2026

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0446/001

Dotčený členský stát:

Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Řecko](#) [Maďarsko](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Polsko](#) [Portugalsko](#) [Rumunsko](#) [Slovensko](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu