

Proin 50 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Phenylpropanolamine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Proin 50 mg chewable tablets for dogs
Proin 50 mg Kautabletten für Hunde

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:
• Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QG04BX91

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pegasus Laboratories Ireland Limited

Fecha de autorización de comercialización:

9/01/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Tairgi Tread-Lia Baile Na Sceilge Teoranta Limited

Autoridad responsable:

Número de autorización:

402317.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/01/2018

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0361/002

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Alemania Italia Países Bajos España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050823>