

PROPALIN

Autorizado

- Phenylpropanolamine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PROPALIN

Propalin 40 mg/ml Siroop

Propalin 40 mg/ml Sirop

Propalin 40 mg/ml Sirup

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 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Jarabe

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

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

QG04BX

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bélgica

Descripción del formato:

caja con 1 frasco de 100 ml + jeringa de 1,5 ml

Caja con 1 frasco de 30 ml + jeringa de 1,5 ml

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol

Fecha de autorización de comercialización:

29/09/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V255342

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/12/2021

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0356/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre Dinamarca Estonia Finlandia Francia Alemania
Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta Polonia Portugal
Eslovaquia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [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.

Prospecto

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

Combined File of all Documents

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

Etiquetado

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