

# PROPALIN

Autorizado

- Phenylpropanolamine hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

PROPALIN

**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

**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:**

Malta

---

**Disponible en:**

Malta

---

**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 S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/10/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

---

**Número de autorización:**

VMA82

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/10/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Combined File of all Documents

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