

UripheX 50 mg/ml, oral solution for dogs

Volitatud

- Phenylpropanolamine hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

UripheX 50 mg/ml, oral solution for dogs

UripheX Vet. 50 mg/ml oral opløsning

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer (emane)

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Suukaudne lahus

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:
QG04BX91

Ravimi kuuluvus:
Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:
Valid

Müügiluba riikides:
Taani

Pakendi kirjeldus:
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:
Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:
Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:
Alfasan Nederland B.V.

Müügiloo kuupäev:
4/07/2024

Partii vabastamise tootmiskohad:
Alfasan Nederland B.V.

Vastutav asutus:
Danish Medicines Agency

Müügiloa number:

67602

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

4/07/2024

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloomenetluse number:

NL/V/0383/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu
Luksemburg Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.