

Urilin 40 mg/ml syrup for dogs

Mhux awtorizzat

- Phenylpropanolamine hydrochloride

Product identification

Isem tal-medicina:

Urilin 40 mg/ml syrup for dogs

Urilin 40 mg/ml - Sirup für Hunde

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Mistura

Withdrawal period by route of administration:

Użu orali:

-

Dog

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QG04BX91

Status legali tal-provvista:Disponibbli biss fi [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Revoked

Authorised in:Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:Disponibbli biss fi [German](#)Disponibbli biss fi [German](#)

Additional information

Entitlement type:Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

19/08/2010

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Dales Pharmaceuticals Limited

Awtorità responsabbli:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

8-00895

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

28/04/2015

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

IE/V/0510/001

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050023>