

Urilin 40 mg/ml syrup for dogs

Autorisert

- Phenylpropanolamine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Urilin 40 mg/ml syrup for dogs

Urilin 40 mg/ml szirup kutya  k r  sz  re A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

M  larter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Sirup

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QG04BX91

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
HU

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Dechra Regulatory B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
21/09/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:
Dales Pharmaceuticals Limited

Ansvarlig myndighet:
Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:
2799/X/10 MgSzH ÁTI

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/09/2010

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0510/001

Gjeldende medlemsstater:

AT CZ DK DE HU IT PT SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.