

Urilin 40 mg/ml syrup for dogs

Não autorizado

- Phenylpropanolamine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Urilin 40 mg/ml syrup for dogs

URILIN SCIROPPO-REVOCATO

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Xarope

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG04BX91

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Revogado pela Autoridade

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

9/08/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

DALES PHARMACEUTICALS LIMITED

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

104251

Data da alteração do estado de autorização:

4/09/2010

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0510/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.