

Proin 15 mg chewable tablets for dogs

Suspensa

- Phenylpropanolamine hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

Proin 15 mg chewable tablets for dogs

PROIN 15 mg COMPRIMIDOS MASTICABLES PARA PERROS

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:**

- Dog

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QG04BX91

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Suspended

Authorised in:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Pegasus Laboratories Ireland Limited

Marketing authorisation date:

20/03/2019

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Tairgi Tread-Lia Baile Na Sceilge Teoranta Limited

Autoridade responsável:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3761 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

25/12/2021

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0361/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica França Alemanha Itália Países Baixos Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050692>