

PROPALIN

Autorizado

- Phenylpropanolamine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento:

PROPALIN

Propalin 40 mg/ml Siroop

Propalin 40 mg/ml Sirop

Propalin 40 mg/ml Sirup

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

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Xarope

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG04BX

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [Spanish](#)Disponível apenas em [Spanish](#)

Informações adicionais

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetoquinol

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

29/09/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol S.A.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V255342

Data de alteração do estado de autorização:

15/12/2021

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0356/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre Dinamarca Estónia Finlândia França Alemanha
Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta Polónia Portugal
Eslováquia Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

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.

Folheto informativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083494>