

UripheX 50 mg/ml, oral solution for dogs

Autorizado

- Phenylpropanolamine

Product identification

Nome do medicamento:

UripheX 50 mg/ml, oral solution for dogs

UripheX 50 mg/ml, orale oplossing voor honden

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](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

40.28 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

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

- Dog (bitch)

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QG04BX91

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

15/11/2023

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 129838

Data de alteração do estado de autorização:

29/08/2023

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0383/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia
Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia

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

Esta informação não está disponível para este medicamento.

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986322>