

File downloaded on 2025-10-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/700000102824>

Uristop 40 mg/ml syrup for dogs

Oprávněný

- Phenylpropanolamine hydrochloride

Product identification

Názov lieku:

Uristop 40 mg/ml syrup for dogs

Uristop 40 mg/ml syrup for dogs

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Sirup

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG04BX91

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

19/07/2024

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Laboratorios Karizoo S.A.

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 31223/3001

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/07/2024

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0288/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Estónsko Francúzsko Nemecko Taliansko Lotyšsko
Litva Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.