

PROPALIN 40 mg/ml sirup za pse

Ima dovoljenje za
promet

- Phenylpropanolamine hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

PROPALIN 40 mg/ml sirup za pse

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Sirup

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QG04BX91

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Slovenia

Opis ovojnine zdravila:

30 ml: plastenka iz propilena visoke gostote z adapterjem iz polipropilena nizke gostote in z zaporko iz polipropilena varno pred odpiranjem otrok. Pakiranje vsebuje tudi 1,5 ml graduirani odmernik iz polipropilena nizke gostote/polistirena.

100 ml: plastenka iz propilena visoke gostote z adapterjem iz polipropilena nizke gostote in z zaporko iz polipropilena varno pred odpiranjem otrok. Pakiranje vsebuje tudi 1,5 ml graduirani odmernik iz polipropilena nizke gostote/polistirena.

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Vetoquinol S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

21/07/2004

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Vetoquinol S.A.

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0284/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

21/07/2004

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje