

UripheX 50 mg/ml, oral solution for dogs

Godkänd

- Phenylpropanolamine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

UripheX 50 mg/ml, oral solution for dogs

UripheX 50 mg/ml, πόσιμο διάλυμα για σκύλους

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund (tik)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral lösning

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Hund (tik)

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG04BX91

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan Nederland B.V.

Godkännandedatum:

28/09/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

99124/29-09-2023/K-0254501

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/09/2023

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0383/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien
Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Generic of:

600000063880

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet