

Phentotyl, 60 mg, gardžiosios tabletės šunims

Autoriseret

- Phenobarbital

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Phentotyl, 60 mg, gardžiosios tabletės šunims

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Tablet

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN03AA02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

C&H Generics Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

21/09/2017

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/17/2423/001-014

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/04/2026

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.