

EPIREPRESS 15 MG COMPRIMIDOS PARA PERROS

Autorizado

- Phenobarbital

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Luminaletten vet, 15 mg tablets for dogs
EPIREPRESS 15 MG COMPRIMIDOS PARA PERROS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
15.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QN03AA02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Desitin Arzneimittel GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

29/07/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Desitin Arzneimittel GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2860 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/06/2023

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0141/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Países Bajos Portugal España Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet