

Phenoleptil 100 mg Tablets for dogs

Autorizado

- Phenobarbital

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Phenoleptil 100 mg Tablets for dogs
PHENOLEPTIL 100 MG COMPRIMES POUR CHIENS

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](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

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:

Francia

Descripción del formato: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:

Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:28/01/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.
Genera d.d.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/4032286 5/2013

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/09/2018

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0635/004

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania
Grecia Hungría Islandia Italia Luxemburgo Noruega Polonia Portugal
Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047641>