

# Phentotyl, 60 mg gardžiosios tabletės šunims

Autorizado

- Phenobarbital

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Phentotyl, 60 mg gardžiosios tabletės šunims

---

**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](#)  
60.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

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

QN03AA02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)  
Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

C&H Generics Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/09/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/17/2423/001-014

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/09/2017

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

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