

Luminal vet, 100 mg tablets for dogs

Autorizado

- Phenobarbital

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Luminal vet, 100 mg tablets for dogs

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

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:

Portugal

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](#)
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:

28/08/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Desitin Arzneimittel GmbH

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

711/02/13RFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/03/2026

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0141/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Países Bajos Portugal España Suecia

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

2401354-paren-20150303.pdf