

# Phenoleptil 12.5 mg tablets for dogs

Autorisé

- Phenobarbital

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Phenoleptil 12.5 mg tablets for dogs

Phenoleptil vet 12,5 mg tabletti

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

**Espèces cibles:**

Chien

**Voie d'administration:**

Voie orale

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

12.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN03AA02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Finlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/11/2011

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Lelypharma B.V.  
Genera d.d.

---

**Autorité responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

29304

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/11/2011

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0635/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne Grèce  
Hongrie Islande Italie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Slovaquie  
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.