

SOLIPHEN 120 mg tablet for dogs

Autorizzato

- Phenobarbital

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SOLIPHEN 120 mg tablet for dogs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
120.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN03AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Domes Pharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/01/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1487/02/22DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/12/2024

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0305/003

Stati membri interessati:

Austria Belgio Francia Italia Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

7004477-paren-20220316.pdf