

File downloaded on 2026-06-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/nl/700000158417>

Phenosan 50 mg chewable tablets for dogs

- Phenobarbital

Toegelaten

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Phenosan 50 mg chewable tablets for dogs

Werkzame stof:

- Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

- Hond

Toedieningsweg:

- Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
50.00
milligram(s)
/
1.00
Tablet

Farmaceutische vorm:

- Kauwtablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code):

- QN03AA02

Afleverstatus:

- Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

- Valid

Toegelaten in:

- Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
- Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

- Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

- Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

- Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

- 31/03/2025

Locaties fabrikanten vrijgifte:

- Alfasan Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

- State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

- LT/2/25/2870/001-011

Datum toelatingswijziging:

- 27/03/2025

Rapporterende lidstaat:

- Nederland

Procedurenummer:

- NL/V/0396/002

Betrokken lidstaten:

- Oostenrijk
- België
- Bulgarije
- Kroatië
- Cyprus
- Tsjechië
- Denemarken
- Estland
- Finland
- Frankrijk
- Duitsland
- Griekenland
- Hongarije
- IJsland
- Ierland
- Italië
- Letland
- Litouwen
- Luxemburg
- Noorwegen
- Polen
- Portugal
- Roemenië
- Slowakije
- Slovenië
- Spanje
- Zweden
- Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Productinformatie

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

[Andere talen \(2\)](#)

Engels (PDF)

Gepubliceerd op: 13/03/2026

[Downloaden](#)

Lituws (PDF)

Gepubliceerd op: 8/04/2025

[Downloaden](#)