

# Luminaletten vet, 15 mg tablets for dogs

Autorizat

- Phenobarbital

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Epirepress 15 mg, comprimidos para cães  
Luminaletten vet, 15 mg tablets for dogs

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specia țintă:

Câine

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)  
15.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

### Forma farmaceutică:

Comprimat

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

**Administrare orală:**

- 

**Câine**

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN03AA02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)Disponibile numai în [English](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Desitin Arzneimittel GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

28/08/2013

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Desitin Arzneimittel GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

711/01/13RFVPT

---

**Data modificării statusului autorizației:**

28/08/2013

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

DE/V/0141/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063649>