

# NERVICANIS MEPROBAMATE

Pooblašeno

- Meprobamate
- Sodium bromide
- Phenobarbital

## Product identification

### Ime zdravila:

NERVICANIS MEPROBAMATE

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)

75.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Farmacevtska oblika:**

Filmsko obložena tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:****Peroralna uporaba:**

- 

**Dog**

- 

**Cat**

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QN05CB02

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Domes Pharma

---

**Marketing authorisation date:**

1/03/1989

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

---

**Pristojni organ:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Številka dovoljenja :**

FR/V/2375062 7/1989

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

1/03/2009

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035605>