

R-12 0.08 g/100 g Granulat

Zugelassen

- Nicarbazin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

R-12 0.08 g/100 g Granulat

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.08 gram(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Granulat

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP51AE03

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Acme S.r.l.

Zulassungsdatum:

7/06/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Acme S.r.l.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V498444

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/06/2016

Generic of:

600000091034

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)