

# CRISAX 17 MG/100 MG/40 MG COMPRIMES POUR CHIENS ET CHATS

Dopuszczony

- Camphor monobromide
- Phenobarbital
- Potassium bromide

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

CRISAX 17 MG/100 MG/40 MG COMPRIMES POUR CHIENS ET CHATS

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
40.00 milligram(s) / 1.00 Tabletka

Dostępne wyłącznie w angielski  
17.00 milligram(s) / 1.00 Tabletka

Dostępne wyłącznie w angielski  
100.00 milligram(s) / 1.00 Tabletka

---

### Postać farmaceutyczna:

Tabletka

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN05CB02

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Dostępne w:

France

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski  
Dostępne wyłącznie w francuski

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Domes Pharma

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

21/07/1992

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

---

**Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numer pozwolenia:**

FR/V/5726040 2/1992

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

21/07/2012

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

## Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.