

File downloaded on 2026-06-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040211>

# CANINSULIN SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS ET CHATS

Dopuszczony

- Insulin porcine

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

CANINSULIN SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS ET CHATS

---

### **Substancja czynna:**

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 podskórne

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
40.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

---

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

QA10AC03

---

### 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

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:**

Intervet

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

27/07/1999

---

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

Intervet International GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numer pozwolenia:**

FR/V/3087945 2/1999

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

27/07/2009

---

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.