

CAPSTAR CHAT 11,4 MG COMPRIMES

Dopuszczony

- Nitenpyram

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CAPSTAR CHAT 11,4 MG COMPRIMES

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
11.40 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Postać farmaceutyczna:

Tabletka

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cat

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53BX02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

France

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/08/2018

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Elanco France S.A.S.

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/2364310 5/2018

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/08/2018

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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