

## R-12 0.08 g/100 g Granulaat

Dopuszczony

- Nicarbazin

### Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

R-12 0.08 g/100 g Granulaat

**Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

**Gatunki docelowe:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

**Droga podania:**

Podanie doustne

### Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.08 gram(s) / 100.00 gram(s)

**Postać farmaceutyczna:**

Granulat

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

QP51AE03

**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](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

## 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](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Acme S.r.l.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

7/06/2016

---

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

Acme S.r.l.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numer pozwolenia:**

BE-V498444

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

13/06/2016

---

**Generic of:**  
600000091034

---

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.

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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