

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

Autorizado

- Camphor monobromide
- Phenobarbital
- Potassium bromide

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

40.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

17.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

### Forma farmacêutica:

Comprimido

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN05CB02

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

França

---

### Disponibilidade:

França

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

---

## Informações adicionais

### Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Domes Pharma

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

21/07/1992

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/5726040 2/1992

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

21/07/2012

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.