

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

Autorizat

- Camphor monobromide
- Phenobarbital
- Potassium bromide

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
40.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)  
17.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)  
100.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

---

### Forma farmaceutică:

Comprimat

---

### Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN05CB02

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Disponibil în:

France

---

### Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Domes Pharma

---

**Data autorizației de comercializare:**

21/07/1992

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/5726040 2/1992

---

**Data modificării statusului autorizației:**

21/07/2012

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.