

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

Oprávněný

- Camphor monobromide
- Phenobarbital
- Potassium bromide

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

17.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Dog

-

Cat

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN05CB02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Francúzsko

Available in:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Domes Pharma

Marketing authorisation date:

21/07/1992

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/5726040 2/1992

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/07/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037833>