

TABERNIL ANTIASMATICO

Неразрешен

- Dexamethasone sodium phosphate
- Theophylline
- Ephedrine hydrochloride
- Diphenhydramine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

TABERNIL ANTIASMATICO

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

декоративна птица

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)
0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

-

декоративна птица

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QR03CK

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Spanish](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Divasa Farmavic S.A.

Дата на разрешение за търговия:

22/05/1974

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

DIVASA-FARMAVIC, S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2066 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/01/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082773>