

# TANAX

Разрешен

- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

TANAX

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

### Начин на приложение:

Пътят на въвеждане не е дефиниран

Интракардиално приложение

Интравенозно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Пътят на въвеждане не е дефиниран:**

•

**куче**

- Unspecified. 0 day

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

•

**котка**

- Unspecified. 0 day

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

**Интракардиално приложение:**

•

**куче**

- Unspecified. 0 day

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

**Интравенозно приложение:**

•

**куче**

- Unspecified. 0 day

La somministrazione e detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QN51AX50

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Italy

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Италиански

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

21/07/1965

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

BASF Pharma (Evionnaz) S.A.

BASF Pharma St Vulbas

Intervet International GmbH

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

21/07/1965

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

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