

Tabernil antiasmático, solução oral para canários, pombos e aves ornamentais

Εξουσιοδοτημένο

- Dexamethasone
- Theophylline
- Ephedrine hydrochloride
- Diphenhydramine hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Tabernil antiasmático, solução oral para canários, pombos e aves ornamentais

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καλλωπιστικά πτηνά

Καναρίνι

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

- **Pigeon**
- **Καλλωπιστικά πτηνά**
- **Καναρίνι**

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QR03DB04

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Divasa Farmavic S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

6/07/2012

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Divasa Farmavic S.A.

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:

567/01/12NFVPT

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

1/08/2018

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098018>