

TANAX

Autorizado

- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TANAX

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Otra vía

Vía intracardiaca

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Otra vía:

-

Perros

- Unspecified. 0 Día

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

-

Gatos

- Unspecified. 0 Día

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

Vía intracardiaca:

-

Perros

- Unspecified. 0 Día

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

Vía intravenosa:

-

Perros

- Unspecified. 0 Día

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN51AX50

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

21/07/1965

Fabricante responsable de la liberación del lote:

BASF Pharma (Evionnaz) S.A.

BASF Pharma St Vulbas

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/07/1965

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.