

TANAX

Myönnetty

- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

TANAX

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Kissa

Antoreitti:

Antoreitti ei oleellinen

Sydämen sisään

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Antoreitti ei oleellinen:

-

Koira

- Unspecified. 0 day

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

-

Kissa

- Unspecified. 0 day

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

Sydämen sisään:

-

Koira

- Unspecified. 0 day

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

Laskimoon:

-

Koira

- Unspecified. 0 day

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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QN51AX50

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Italy

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

21/07/1965

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

BASF Pharma (Evionnaz) S.A.

BASF Pharma St Vulbas

Intervet International GmbH

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupnumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

21/07/1965

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.