

# TABERNIL ANTIASMATICO

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

TABERNIL ANTIASMATICO

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Oiseaux de volière

---

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

- Oiseaux de volière
- 

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QR03CK

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Disponible en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

22/05/1974

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autorité responsable:**

(AEMPS)

---

**Numéro de l'autorisation:**

2066 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/09/2009

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

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