

TANAX

Autorizzato

- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TANAX

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Via di somministrazione non specificabile

Uso intracardiaco

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Via di somministrazione non specificabile:

-

Cane

- non specificato. 0 giorno

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

-

Gatto

- non specificato. 0 giorno

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

Uso intracardiaco:

-

Cane

- non specificato. 0 giorno

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

Uso endovenoso:

-

Cane

- non specificato. 0 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN51AX50

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

1 FLACONE DA 50 ML

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/07/1965

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

BASF Pharma (Evionnaz) S.A.

BASF Pharma (St-Vulbas) SAS

Intervet International GmbH

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/07/1965

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti