

# TANAX

Autorisert

- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

TANAX

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

hund

katt

**Administrasjonsvei:**

Administrasjonsvei ikke relevant

Intrakardial bruk

Intravenøs bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Administrasjonsvei ikke relevant:**

- 

**hund**

- Uspesifisert. 0 dag

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

- 

**katt**

- Uspesifisert. 0 dag

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

**Intrakardial bruk:**

- 

**hund**

- Uspesifisert. 0 dag

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

**Intravenøs bruk:**

- 

**hund**

- Uspesifisert. 0 dag

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QN51AX50

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

IT

---

**Tilgjengelig i:**

IT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Italiensk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

21/07/1965

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

BASF Pharma (Evionnaz) S.A.

BASF Pharma St Vulbas

Intervet International GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

21/07/1965

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.