

TABERNIL ANTIASMATICO

Não autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

TABERNIL ANTIASMATICO

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

0.04 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
4.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
2.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
0.80 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida

Intervalo de Segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Ornamental bird

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QR03CK

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Spanish](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Divasa Farmavic S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

22/05/1974

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

2066 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

29/01/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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