

# TANAX

Autorizado

- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

TANAX

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via de administração não especificada

Via intracardíaca

Via intravenosa

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via de administração não especificada:**

- 

#### **Dog**

- Unspecified. 0 dia

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

- 

#### **Cat**

- Unspecified. 0 dia

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

### **Via intracardíaca:**

- 

#### **Dog**

- Unspecified. 0 dia

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

### **Via intravenosa:**

-

## Dog

- Unspecified. 0 dia

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

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN51AX50

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Itália

---

### **Disponibilidade:**

Itália

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em italiano

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

21/07/1965

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

BASF Pharma (Evionnaz) S.A.

BASF Pharma St Vulbas

Intervet International GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

21/07/1965

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.