

TANAX

Autorizat

- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

TANAX

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare nespecifică

Administrare intracardiacă

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare nespecifică:

•

Câine

- Nespecificat. 0 zi

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

•

Pisică

- Nespecificat. 0 zi

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

Administrare intracardiacă:

•

Câine

- Nespecificat. 0 zi

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

Administrare intravenoasă:

•

Câine

- Nespecificat. 0 zi

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN51AX50

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

21/07/1965

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

BASF Pharma (Evionnaz) S.A.

BASF Pharma St Vulbas

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

21/07/1965

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.