

Tabernil antiasmático, solução oral para canários, pombos e aves ornamentais

Neautorizat

- Diphenhydramine hydrochloride
- Ephedrine hydrochloride
- Theophylline
- Dexamethasone

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Tabernil antiasmático, solução oral para canários, pombos e aves ornamentais

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porumbel

Păsări ornamentale

Canar comun

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.04 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QR03DB04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

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:

Divasa Farmavic S.A.

Data autorizației de comercializare:

6/07/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Divasa Farmavic S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

567/01/12NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

1/06/2025

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 (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.