

TENAZYM

Autorizovaný

- Chymotrypsin
- NEOMYCIN SULFATE
- Papain
- Prednisolone acetate
- Tetracycline hydrochloride
- Trypsin

Product identification

Název léčivého přípravku:

TENAZYM

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kočka

Pes

Způsob podání:

Kožní podání

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

22.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Suspenze pro perorální suspenzi

Withdrawal period by route of administration:

Kožní podání:

- Kočka
- Pes

Perorální podání:

- Kočka
 - Pes
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01RV

Právní status výdeje:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Available in:

Rumunsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

10/05/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Veyx Pharma GmbH

Odpovědný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

120112

Datum změny stavu registrace:

25/03/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005245>