

Tenazym suspensija lietošanai iekšķīgi vai uz ādas suņiem un kaķiem

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tenazym suspensija lietošanai iekšķīgi vai uz ādas suņiem un kaķiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
30.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
22.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
120.00 FIP / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
12.00 FIP / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.50 FIP / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

No se dispone de esta información para este medicamento.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01RV

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Veyx Pharma GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

26/11/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/99/1034

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/11/1999

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.