

# Tenazym perorálna suspenzia

Engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Tenazym perorálna suspenzia

---

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

### **Célállat faj:**

kutya

macska

---

### **Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

Külsőleges alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
22.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
120.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
12.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Gyógyszerforma:**

Belsőleges szuszpenzió

---

### **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01AA53

---

### **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

### **Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Veyx Pharma GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

30/05/1997

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Felelős hatóság:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Engedély száma:**

96/084/97-S

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

30/05/1997

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.