

TENAZYM

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TENAZYM

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
22.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Dreifa fyrir mixtúru, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01RV

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Veyx Pharma GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

10/05/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Veyx Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

120112

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/03/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.