

# TENAZYM

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

TENAZYM

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Gatto

Cane

---

### **Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

22.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione per sospensione orale

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01RV

---

### **Stato legale della fornitura:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Romania

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Romanian](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/05/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

120112

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/03/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.