

# Tenazym suspensija lietošanai iekšķīgi vai uz ādas suņiem un kaķiem

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Tenazym suspensija lietošanai iekšķīgi vai uz ādas suņiem un kaķiem

### Sotsanza 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:

Cane

Gatto

**Via di somministrazione:**

Uso orale

Uso cutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

22.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

120.00 FIP / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

12.00 FIP / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.50 FIP / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

QJ01RV

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Lettonia

---

**Disponibile in:**

Lettonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Latvian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

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

Veyx Pharma GmbH

---

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

26/11/1999

---

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

Veyx Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/NRP/99/1034

---

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

28/11/1999

---

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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