

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

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

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.