

TENAZYM, Perorální suspenze

Awtorizzat

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

TENAZYM, Perorální suspenze

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
22.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni orali

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01RV

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ċek](#)

Disponibbli biss fi [Ċek](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Veyx Pharma GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

10/09/1999

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Veyx Pharma GmbH

Awtorità responsabbli:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numru tal-awtorizzazzjoni:

96/045/99-C

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

6/04/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.