

# Tenazym perorálna suspenzia

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Tenazym perorálna suspenzia

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

Cutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
22.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
120.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
12.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor oraal gebruik

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:  
QJ01AA53

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws  
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Slowakije

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

30/05/1997

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

96/084/97-S

---

**Datum toelatingswijziging:**

30/05/1997

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.