

# Tenazym suspensija lietošanai iekšķīgi vai uz ādas suņiem un kaķiem

Toegelaten

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

## Productidentificatie

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

Tenazym suspensija lietošanai iekšķīgi vai uz ādas suņiem un kaķiem

---

### **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  
1.50 FIP / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

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

:  
QJ01RV

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Letland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

---

## 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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Veyx Pharma GmbH

---

### **Handelsvergunningdatum:**

26/11/1999

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Veyx Pharma GmbH

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Food And Veterinary Service

---

### **Vergunningsnummer:**

V/NRP/99/1034

---

### **Datum toelatingswijziging:**

28/11/1999

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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