

Tenazym perorálna suspenzia

Upoważniony

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

Product identification

Nazwa leku:

Tenazym perorálna suspenzia

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne
Podanie na skórę

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
22.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
120.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
12.00 FIP / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Withdrawal period by route of administration:

Podanie doustne:

- **Dog**
- **Cat**

Podanie na skórę:

- **Dog**
 - **Cat**
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA53

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese
Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Slovakia

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

30/05/1997

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Veyx Pharma GmbH

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

96/084/97-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/05/1997

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

Documents

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055617>