

Tenaver 720 mg + 22,42 mg Tabletka

Dopuszczony

- Niclosamide
- Levamisole hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Tenaver 720 mg + 22,42 mg Tabletka

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

720.00 milligram(s) / 1.00 Tabletka

Dostępne wyłącznie w angielski
22.42 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Postać farmaceutyczna:

Tabletka

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AE51

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Blister PVC/Aluminium zawierający 10 tabletek. Pudełko tekturowe zawierające 1 blister

Blister PVC/Aluminium zawierający 10 tabletek. Pudełko tekturowe zawierające 10 blistrów

Blister PVC/Aluminium zawierający 10 tabletek. Pudełko tekturowe zawierające 6 blistrów

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

3/12/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0420

Data zmiany statusu pozwolenia:

3/12/1997

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego

oznakowanie opakowań