

# TENAZYM

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

TENAZYM

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Pisică

Câine

### Calea de administrare:

Administrare cutanată

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

0.40 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

22.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

2.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

30.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.40 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Suspensie pentru suspensie orală

---

### Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RV

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Autorizat în:

România

---

### Descrierea ambalajului:

cutii x 10 seringi din LDPE x 10 ml

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

10/05/2005

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

120112

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/03/2012

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului