

TEVEMYXINE 3 400 UI/G + 10 000 UI/G POMMADE OPHTALMIQUE POUR CHIENS ET CHATS

Zugelassen

- NEOMYCIN SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TEVEMYXINE 3 400 UI/G + 10 000 UI/G POMMADE OPHTALMIQUE POUR CHIENS ET CHATS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

3400.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

10000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Augensalbe

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QS01AA30

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Domes Pharma

Zulassungsdatum:

17/02/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Tubilux Pharma S.p.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/0874875 3/1992

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/12/2021

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.