

TEVEMYXINE 3 400 UI/ML + 10 000 UI/ML POUDRE ET SOLVANT POUR COLLYRE EN SOLUTION POUR CHIENS ET CHATS

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TEVEMYXINE 3 400 UI/ML + 10 000 UI/ML POUDRE ET SOLVANT POUR COLLYRE EN SOLUTION POUR CHIENS ET CHATS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

17000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Frasco

Disponible únicamente en [English](#)

50000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para colirio en solución

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QS01AA30

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Domes Pharma

Fecha de autorización de comercialización:

17/02/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Tubilux Pharma S.p.A.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/7976637 9/1992

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/02/2012

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.