

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

Autorisé

- NEOMYCIN SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie ophtalmique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
17000.00 international unit(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en Anglais
50000.00 international unit(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Poudre et solvant pour collyre en solution

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QS01AA30

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de lyophilisat, 1 flacon de solvant de 5 mL et 1 compte-gouttes

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Domes Pharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/02/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Tubilux Pharma S.p.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/7976637 9/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/02/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage