

File downloaded on 2026-06-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032094>

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

Odobreno

- NEOMYCIN SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Za oko

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

17000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Boca/Bočica

Dostupan samo u [engleski](#)

50000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Boca/Bočica

Farmaceutski oblik:

Kapi za oko, prašak i otapalo za otopinu

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QS01AA30

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

France

Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Domes Pharma

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

17/02/1992

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Tubilux Pharma S.p.A.

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/7976637 9/1992

Datum promjene statusa odobrenja:

17/02/2012

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.