

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

Heimilað

- NEOMYCIN SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í auga

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Augnsmyrslí

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QS01AA30

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Fáanlegt í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Domes Pharma

Dagsetning markaðsleyfis:

17/02/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Tubilux Pharma S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/0874875 3/1992

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/12/2021

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.