

# DUOMYXIN, 3 400 IU/ml / 10 000 IU/ml, Eye drops, powder and solvent for solution for dogs and cats

Zugelassen

- NEOMYCIN SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

DUOMYXIN, 3 400 IU/ml / 10 000 IU/ml, Eye drops, powder and solvent for solution for dogs and cats

DUOMYXIN, 3 400 UI/ml/10 000 UI/ml, collirio, polvere e solvente per soluzione per cani e gatti

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Katze

Hund

### Art der Anwendung:

Anwendung am Auge

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

17000.00 international unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

Verfügbar nur in englisch

50000.00 international unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

---

### Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung von Augentropfen, Lösung

---

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

QS01AA30

---

### Abgaberegellung:

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

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Italien

---

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

---

## Zusätzliche Informationen

### Anspruchstyp:

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

---

### Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### Zulassungsinhaber:

Domes Pharma

---

**Zulassungsdatum:**

16/06/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Tubilux Pharma S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

105676

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/06/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0381/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Finnland Deutschland Griechenland Irland  
Italien Luxemburg Norwegen Polen Portugal Rumänien Spanien Schweden

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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

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.

Final PuAR Duomyxin NL.V.0381.001.DC v.18092025.pdf