

DUOMYXIN 3400 IU/ml + 10 000 IU/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung von Augentropfen für Hunde und Katzen

Zugelassen

- NEOMYCIN SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DUOMYXIN 3400 IU/ml + 10 000 IU/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung von Augentropfen für Hunde und Katzen

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

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:

1/02/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Tubilux Pharma S.p.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

V7008094.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/02/2023

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0381/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Package Leaflet and Labelling

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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