

# 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

Duomoxin, 3 400 IE/ml + 10 000 IE/ml, ögondroppar, pulver och vätska till lösning för hund och katt

### 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:

Schweden

---

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in schwedisch

---

## 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:**

3/01/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Tubilux Pharma S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

65175

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/01/2024

---

**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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

## Packungsbeilage

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

## Etikettierung

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