

# DUOMYXIN, 3 400 IU/ml / 10 000

Zugelassen

IU/ml, Eye drops, powder and solvent for solution for dogs and cats

- 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 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 Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QS01AA30

---

**Abgaberegelung:**

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 Rumaenien 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