

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

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:

Irland

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:

9/12/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Tubilux Pharma S.p.A.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA23340/007/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/12/2022

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

Dokumente

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