

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

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Duomoxin (17000 j.m. + 50000 j.m.)/2 g Krople do oczu, proszek i rozpuszczalnik do przygotowania roztworu

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

Vía de administración:

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

17000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Vial

Disponible únicamente en [English](#)

50000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Vial

Forma farmacéutica:

Polvo para colirio en solución

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QS01AA30

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Domes Pharma

Fecha de autorización de comercialización:

1/02/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Tubilux Pharma S.p.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

3300

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/02/2024

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0381/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Alemania Grecia Irlanda Italia
Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía España Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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