

DUOMYXIN, 3 400 UI/ml / 10 000 UI/ml, Poudre et solvant pour collyre en solution pour chiens et chats

Autorisé

- NEOMYCIN SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DUOMYXIN, 3 400 UI/ml / 10 000 UI/ml, Poudre et solvant pour collyre en solution pour chiens et chats

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Chien

Voie d'administration:

Voie ophtalmique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
17000.00 international unit(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en Anglais
50000.00 international unit(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution ophtalmique en gouttes

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QS01AA30

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Domes Pharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/06/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Tubilux Pharma S.p.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V661546

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/06/2023

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0381/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Finlande Allemagne Grèce Irlande Italie
Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Espagne Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 20/10/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 20/10/2025

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 20/10/2025

[Télécharger](#)

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