

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

Autorisé

- NEOMYCIN SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

DUOMYXIN 3400 IU/ml + 10 000 IU/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung von Augentropfen für Hunde und Katzen

### 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:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**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:**

1/02/2023

---

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

Tubilux Pharma S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

V7008094.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/02/2023

---

**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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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

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