

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

Etat 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

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