

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

Heimilað

- NEOMYCIN SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í auga

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
17000.00 international unit(s) / 1.00 Hettuglas

Aðeins fáanlegt í enska
50000.00 international unit(s) / 1.00 Hettuglas

Lyfjaform:

Augndropaduft, lausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QS01AA30

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Domes Pharma

Dagsetning markaðsleyfis:

20/02/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Tubilux Pharma S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

1554/01/23DFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/07/2025

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0381/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Finnland Þýskaland Grikkland Írland Ítalía
Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Spánn Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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