

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

Autorizzato

- NEOMYCIN SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

Duomyxin, 3 400 IE/ml + 10 000 IE/ml, ögondroppar, pulver och vätska till lösning för hund och katt

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Gatto

Cane

### Via di somministrazione:

Uso oftalmico

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

17000.00 international unit(s) / 1.00 Flaconcino

Disponibile solo in [English](#)

50000.00 international unit(s) / 1.00 Flaconcino

---

### **Forma farmaceutica:**

Collirio, polvere per soluzione

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QS01AA30

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Svezia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Swedish](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Domes Pharma

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

3/01/2024

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Tubilux Pharma S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

65175

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

3/01/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0381/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Finlandia Germania Grecia Irlanda Italia  
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Spagna Svezia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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