

# 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

### **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:**

Irlanda

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## 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:**

9/12/2022

---

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

Tubilux Pharma S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA23340/007/001

---

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

9/12/2022

---

**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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Package Leaflet and Labelling

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

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