

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

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- POLYMYXIN B SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Duomycin, 3 400 IU/ml / 10 000 IU/ml, oogdruppels, poeder en oplosmiddel voor oplossing voor honden en katten

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso oftálmico

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

17000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Frasco para injetáveis

Disponível apenas em [English](#)

50000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Frasco para injetáveis

Forma farmacêutica:

Pó para colírio, solução

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso oftálmico:

-

Cat

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS01AA30

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Domes Pharma

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

9/02/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Tubilux Pharma S.p.A.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 129383

Data de alteração do estado de autorização:

13/06/2024

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0381/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia Irlanda Itália
Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984480>