

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 veterinário:

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

Duomoxin (17000 j.m. + 50000 j.m.)/2 g Krople do oczu, proszek i rozpuszczalnik do przygotowania roztworu

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso oftálmico

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

17000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Frasco para injetáveis

Disponível apenas em [inglês](#)

50000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Frasco para injetáveis

Forma farmacêutica:

Pó para colírio, solução

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS01AA30

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Domes Pharma

Data de autorização de introdução no mercado:

1/02/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Tubilux Pharma S.p.A.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

3300

Data da alteração do estado de autorização:

1/02/2024

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

Resumo das características do medicamento

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

Package Leaflet and Labelling

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

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