

Mitex Ohrentropfen und Suspension zur Anwendung auf der Haut für Hunde und Katzen

Registrováno

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Mitex Ohrentropfen und Suspension zur Anwendung auf der Haut für Hunde und Katzen

MITEX GOUTTES AURICULAIRES ET SUSPENSION POUR APPLICATION CUTANEE POUR CHIENS ET CHATS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Cesta podání:

Ušní podání

Kožní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

-

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QS02CA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Dostupné v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetviva Richter GmbH

Datum registrace:

10/02/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetviva Richter GmbH

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/7435435 5/2015

Datum změny stavu registrace:

10/10/2019

Referenční členský stát:

Rakousko

Číslo procedury:

AT/V/0014/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.