

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

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:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné v:

Iceland

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:

18/02/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetviva Richter GmbH

Příslušný orgán:

Icelandic Medicines Agency

Registrační číslo:

IS/2/15/002/01

Datum změny stavu registrace:

17/10/2019

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.

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

at-puar-atv0014001-mr-mitex-en.pdf