

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

Autorisiert

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

Anwendung am Ohr

Anwendung auf der Haut

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Irish](#) [Latvian](#)

[Lithuanian](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung am Ohr:

-

Hund

-

Katze

Anwendung auf der Haut:

-

Hund

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QS02CA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)

[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Available in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Weißes undurchsichtiges LDPE-Tropfbehältnis mit weißem undurchsichtigem HDPE-Schraubverschluss in einem Faltkarton.

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

10/02/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

835991

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/02/2015

Referenzmitgliedstaat:

Österreich

Verfahrensnummer:

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Dänemark Estland
Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien
Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 25/02/2025

Updated on: 26/03/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Etikettierung

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

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