

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

Zugelassen

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

Katze

### Art der Anwendung:

Anwendung am Ohr

Anwendung auf der Haut

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

---

### Darreichungsform:

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch griechisch englisch irisch  
lettisch litauisch rumänisch slowakisch finnisch schwedisch

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QS02CA01

---

### Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Frankreich

---

### Verfügbar in:

Frankreich

---

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

10/02/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/7435435 5/2015

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/10/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Österreich

---

**Verfahrensnummer:**

AT/V/0014/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

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

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.