

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

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:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in schwedisch

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:

26/03/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

50861

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/03/2015

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

Dokumente

Packungsbeilage

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Etikettierung

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

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