

# 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, kõrvatilgad ja nahasuspensioon koertele ja kassidele.

### 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:

Estland

---

### Verfügbar in:

Estland

---

### 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:**

21/10/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

1899

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/10/2019

---

**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.