

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

Zugelassen

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

Mitex Plus ušná instilácia a dermálna suspenzia pre psy a mačky

---

### **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

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zuglassen in:**

Slowakei

---

**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:**

5/01/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/034/MR/21-S

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/01/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Österreich

---

**Verfahrensnummer:**

AT/V/0027/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Tschechische Republik Frankreich Slowakei

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

Combined File of all Documents

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