

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

Autorizado

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Perros

Gatos

### **Vía de administración:**

Vía ótica

Uso cutáneo

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
23.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
5500.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión cutánea/gotas para los oídos

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QS02CA01

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Noruega

---

### Disponible en:

Noruega

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/02/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

14-9990

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/02/2015

---

**Estado miembro de referencia:**

Austria

---

**Número de procedimiento:**

AT/V/0014/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Estonia Finlandia  
Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania  
Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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