

Mirataz 20 mg/ml - Transdermal ointment

Autorizado

- Mirtazapine hemihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Mirataz 20 mg/ml - Transdermal ointment

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía transdérmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

0.02 Gramo(s) / 1.00 Tubo

Forma farmacéutica:

Pomada transdérmica

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

QN06AX11

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

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

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

Disponible en:

Alemania , Austria , Bulgaria , Bélgica , Chipre , Croacia , Dinamarca , Eslovenia , España , Estonia , Finlandia , Francia , Grecia , Hungría , Irlanda , Italia , Noruega , Países Bajos , Polonia , Portugal , República Checa , Rumania; Rumanía , Suecia

Descripción del formato:

Disponibile 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Regulatory B.V

Fecha de autorización de comercialización:

10/12/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

GENERA Inc., Chemopharmaceutical Production, Solid Dosage Forms Facility

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/02/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 25/02/2026

[Descargar](#)

ema-puar-mirataz-v-4733-par-en.pdf