

# Mirataz 20 mg/ml - Transdermal ointment

Autorizado

- Mirtazapine hemihydrate

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

Mirataz 20 mg/ml - Transdermal ointment

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

---

**Especies de destino:**

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía transdérmica

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [Inglés](#)  
0.02 Gramo(s) / 1.00 Tubo

---

**Forma farmacéutica:**

Pomada transdérmica

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía transdérmica:**

## • Gatos

---

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

QN06AX11

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [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 ,  
Disponible únicamente en [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

## Additional information

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

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

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [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:**

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

10/12/2019

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 15/11/2022

[Descargar](#)

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003654>