

# 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:**

Austria , Bulgaria , Bélgica , Chipre , Croacia , Dinamarca , Eslovenia , España , Finlandia , Francia , Grecia , Hungría , Irlanda , Italia , Noruega , Países Bajos , Polonia , 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 Analitika d.o.o.

---

**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)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 25/02/2026

[Descargar](#)

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