

Mirataz 20 mg/ml - Transdermal ointment

Volitatud

- Mirtazapine hemihydrate

Product identification

Ravimi nimetus:

Mirataz 20 mg/ml - Transdermal ointment

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kass

Manustamisviis:

Transdermaalne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
0.02 gram(s) / 1.00 Tuub

Ravimvorm:

Transdermaalne salv

Withdrawal period by route of administration:

Transdermaalne:

•

kass

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kohane kood:

QN06AX11

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Dechra Regulatory B.V

Marketing authorisation date:

10/12/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

GENERA Inc., Chemopharmaceutical Production, Solid Dosage Forms Facility

Vastutav asutus:

European Commission

Authorisation number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/02/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 15/11/2022

[Lae alla](#)

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

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