

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

Autorisé

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Chien

Chat

### **Voie d'administration:**

Voie auriculaire

Voie cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Irish](#)  
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QS02CA01

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Danemark

---

### **Disponible en:**

Danemark

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

12/03/2015

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

53793

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

12/03/2015

---

**État membre de référence:**

Autriche

---

**Numéro de procédure:**

AT/V/0014/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Danemark Estonie Finlande France  
Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas  
Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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