Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000015002

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



- 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

Mitex Plus капки за уши и суспензия за кожа за кучета и котки

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 <u>Anglais</u> 23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en <u>Bulgarian Spanish Czech Danish Greek Anglais Irish</u> Latvian Lithuanian Romanian Slovak Finnish Swedish

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie auriculaire:

•

Chien

•

Chat

Voie cutanée:

.

Chien

.

Chat

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

QS02CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Disponible en: Bulgarie
Description des conditionnements: Disponible uniquement en <u>Anglais</u>
Informations complémentaires
Type d'autorisation: Marketing Authorisation
Base légale de l'autorisation du produit: Disponible uniquement en <u>Anglais Italian Latvian Norwegian</u>
Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché: Vetviva Richter GmbH
Date de l'autorisation de mise sur le marché: 3/02/2015
Site(s) de libération des lots du produit fini: Vetviva Richter GmbH
Autorité responsable: Bulgarian Food Safety Authority
Numéro de l'autorisation: 0022-2483
Date de modification du statut de l'autorisation: 3/02/2015
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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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

Notice

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