

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

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 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

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 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:

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.