

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

Saniotic vet. eyrnadropar/húðdreifa fyrir hunda og ketti

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:

Islande

Disponible en:

Islande

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:

18/02/2015

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

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/15/002/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/10/2019

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

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.

Notice

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.