

# 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 GOTAS OTICAS Y SUSPENSION CUTANEA PARA PERROS Y GATOS

### 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:

Espagne

---

### Disponible en:

Espagne

---

### 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:**

19/02/2015

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

3184 ESP

---

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

19/02/2015

---

**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 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 (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.