

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

Viðurkennt

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Mitex, körvatilgad ja nahasuspensioon koertele ja kassidele.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í eyra

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Irish](#) [Latvian](#)

[Lithuanian](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í eyra:

-

Hundur

-

Köttur

Til notkunar á húð:

-

Hundur

-

Köttur

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QS02CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Fáanlegt í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetviva Richter GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

21/10/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetviva Richter GmbH

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1899

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/10/2019

Umsjónarland (RMS):

Austurríki

Ferilsnúmer:

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Króatía Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen
Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru
tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015004>