

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

Autorizzato

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

### **Via di somministrazione:**

Uso auricolare

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
23.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Irish](#) [Latvian](#)  
[Lithuanian](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QS02CA01

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Polonia

---

### **Disponibile in:**

Polonia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Polish](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

18/05/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2433

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/05/2015

---

**Stato membro di riferimento:**

Austria

---

**Numero di procedura:**

AT/V/0014/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia  
Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia  
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.