

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:

Slovenia

Disponibile in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

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:

4/01/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

MR/V/0599/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/01/2018

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

Documenti

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.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

at-puar-atv0014001-mr-mitex-en.pdf