

Aurimic Suspensie voor cutaan gebruik en Oordruppels, suspensie

Geautoriseerd

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Aurimic Suspensie voor cutaan gebruik en Oordruppels, suspensie

Aurimic Suspension pour application cutanée et Suspension auriculaire en gouttes

Aurimic Suspension zur Anwendung auf der Haut und Ohrentropfen, Suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Auriculair gebruik

Cutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Irish](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Withdrawal period by route of administration:

Auriculair gebruik:

-

Hond

-

Kat

Cutaan gebruik:

-

Hond

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QS02CA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Available in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

13/05/2015

Productielocaties partijvrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V473804

Wijzigingsdatum status toelating:

13/05/2015

Rapporterende lidstaat:

Oostenrijk

Procedurenummer:

AT/V/0014/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Kroatië Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk
Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen
Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje
Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 19/03/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 19/03/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 19/03/2025

Downloaden

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014974>