

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

Toegelaten

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Saniotic vet øredråper/liniment, suspensjon til hund og katt

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Auriculair gebruik

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

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

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

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Iers](#) [Letlands](#)
[Litouws](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#)

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QS02CA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Noorwegen

Beschikbaar in:

Noorwegen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetviva Richter GmbH

Handelsvergunningsdatum:

20/02/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

14-9990

Datum toelatingswijziging:

20/02/2015

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 [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.