

Mirataz 20 mg/ml - Transdermal ointment

Autorisert

- Mirtazapine hemihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Mirataz 20 mg/ml - Transdermal ointment

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

Administrasjonsvei:

Transdermal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.02 gram / 1.00 Tube

Legemiddelform:

Transdermalsalve

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QN06AX11

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

AT , BE , BG , CZ , DE , DK , EE , EL , ES , FI , FR , HR , HU , IT , Irland , Kypros , NL , NO , PL , PT , RO , SE , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dechra Regulatory B.V

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/12/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

GENERA Inc., Chemopharmaceutical Production, Solid Dosage Forms Facility

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/02/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 25/02/2026

Nedlasting

ema-puar-mirataz-v-4733-par-en.pdf