

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

Autorizado

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso auricular
Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
23.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
5500.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês grego inglês irlandês gaélico letão lituano romeno eslovaco finlandês sueco

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QS02CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslovénia

Disponibilidade:

Eslovénia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetviva Richter GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

4/01/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetviva Richter GmbH

Autoridade responsável:

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

Número da autorização:

MR/V/0599/001

Data da alteração do estado de autorização:

4/01/2018

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0014/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Croácia República Checa Dinamarca Estónia Finlândia
França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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