

Mirataz 20 mg/ml - Transdermal ointment

Autorizado

- Mirtazapine hemihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Mirataz 20 mg/ml - Transdermal ointment

Substância ativa:

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](#)

Via de administração:

Via transdérmica

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.02 grama(s) / 1.00 Bisnaga

Forma farmacêutica:

Pomada transdérmica

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN06AX11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

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

Disponibilidade:

Alemanha , Bulgária , Bélgica , Chipre , Croácia , Dinamarca , Eslovénia , Espanha , Estónia , Finlândia , França , Grécia , Hungria , Irlanda , Itália , Noruega , Países Baixos , Polónia , Portugal , República Checa , Roménia , Suécia , Áustria

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Regulatory B.V

Data de autorização de introdução no mercado:

10/12/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera Analitika d.o.o.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

1/02/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 25/02/2026

[Descarregar](#)

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