

# Mirataz 20 mg/ml - Transdermal ointment

Autorizado

- Mirtazapine hemihydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Mirataz 20 mg/ml - Transdermal ointment

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via transdérmica

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

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

---

### Forma farmacêutica:

Pomada transdérmica

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Via transdérmica:**

- 

**Cat**

---

**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)

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [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 Inc., Chemopharmaceutical Production, Solid Dosage Forms Facility

---

**Autoridade responsável:**

European Commission

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

1/02/2022

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 15/11/2022

[Descarregar](#)

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003654>