

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

Oprávněný

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie do ucha  
Dermálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
23.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
5500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Dermálne/ušné suspenzné kvapky

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QS02CA01

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Francúzsko

---

### Dostupné v:

Francúzsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

10/02/2015

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Číslo registrácie:**

FR/V/7435435 5/2015

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

10/10/2019

---

**Referenčný členský štát:**

Rakúsko

---

**Číslo postupu:**

AT/V/0014/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Bulharsko Chorvátsko Česko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko  
Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko  
Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko  
Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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