

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:

Holandsko

Dostupné v:

Holandsko

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:

5/02/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetviva Richter GmbH

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 115056

Dátum zmeny stavu registrácie:

18/01/2022

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.