

Mirataz 20 mg/ml - Transdermal ointment

Oprávněný

- Mirtazapine hemihydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Mirataz 20 mg/ml - Transdermal ointment

Účinná látka:

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](#)

Cesta podania:

Transdermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
0.02 gram(s) / 1.00 Tuba

Lieková forma:

Transdermálna masť

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN06AX11

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

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

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

Dostupné v:

Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Dánsko , Estónsko , Francúzsko , Fínsko , Grécko , Holandsko , Maďarsko , Nemecko , Nórsko , Portugalsko , Poľsko , Rakúsko , Rumunsko , Slovinsko , Taliansko , Írsko , Česko , Španielsko , Švédsko

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](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dechra Regulatory B.V

Dátum registrácie lieku:

10/12/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

GENERA Inc., Chemopharmaceutical Production, Solid Dosage Forms Facility

Zodpovedný orgán:

European Commission

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/02/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 25/02/2026

Stiahnuť

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