

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

Oprávněný

- Miconazole nitrate
- Prednisolone acetate
- POLYMYXIN B SULFATE

Product identification

Názov lieku:

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

MITEX GOTAS OTICAS Y SUSPENSION CUTANEA PARA PERROS Y GATOS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

Cesta podania:

Podanie do ucha

Dermálne použitie

Product details

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:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Irish](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Withdrawal period by route of administration:

Podanie do ucha:

-

Dog

-

Cat

Dermálne použitie:

-

Dog

-

Cat

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QS02CA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Španielsko

Available in:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

19/02/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetviva Richter GmbH

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

3184 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/02/2015

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015000>