

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Разрешен

- Prednisolone
- Ketoconazole
- Marbofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

ALPHADERM Plus külsőleges oldatos spray kutyák részére A.U.V.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Налично само в Испански Гръцки Английски Италиански Латвийски

Португалски Norwegian

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
0.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
2.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Налично само в Испански Английски Румънски

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QD07CA03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Alpha-Vet Kft.

Дата на разрешение за търговия:

18/11/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Alpha-Vet Kft.

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

3442/X/13NÉVIN ÁTI

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/11/2013

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

HU/V/0117/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.