

Alphaderm Plus, Kožní sprej, roztok

Registrováno

- Marbofloxacin
- Ketoconazole
- Prednisolone

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Alphaderm Plus, Kožní sprej, roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Kožní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
2.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
0.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Kožní sprej, roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QD07CA03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alphavet Zrt.

Datum registrace:

28/05/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alphavet Zrt.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/038/14-C

Datum změny stavu registrace:

7/03/2019

Referenční členský stát:

Maďarsko

Číslo procedury:

HU/V/0117/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Česko Itálie Rumunsko Slovensko Slovinsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu