

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Autorisiert

- Marbofloxacin
- Ketoconazole
- Prednisolone

Product identification

Name des Arzneimittels:

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

2.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Withdrawal period by route of administration:

External use:

- Hund
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD07CA03

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alpha-Vet Kft.

Marketing authorisation date:

18/11/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alpha-Vet Kft.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3442/X/13NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/11/2013

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0117/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Tschechische Republik Italien Rumaenien Slowakei
Slowenien

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038744>