

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, Kožní sprej, roztok

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](#) [Norwegian](#)

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

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:

Alphavet Zrt.

Marketing authorisation date:

28/05/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alpha-Vet Kft.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/038/14-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/03/2019

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038747>