

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Autorizado

- Prednisolone
- Ketoconazole
- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso extern

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.93 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.04 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.03 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Aerosol cutáneo

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD07CA03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alpha-Vet Kft.

Fecha de autorización de comercialización:

18/11/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alpha-Vet Kft.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3442/X/13NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/11/2013

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0117/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria República Checa Italia Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.