

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Autorizado

- Marbofloxacin
- Ketoconazole
- Prednisolone

Product identification

Nombre del medicamento:

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

ALPHADERM Plus спрей за кожа за кучета

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso extern

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

1.03 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile unicamente en [English](#)

2.04 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.93 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Aerosol cutáneo

Withdrawal period by route of administration:

Uso extern:

- Perros
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QD07CA03

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bulgaria

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Alpha-Vet Kft.

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Alpha-Vet Kft.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2139

Fecha del cambio de estado de la autorización:

16/11/2018

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0117/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria República Checa Italia Rumania; Rumanía Eslovaquia

Eslovenia

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038746>