

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, Kožní sprej, roztok

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso extern:

-

Perros

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:

República Checa

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:

Alphavet Zrt.

Fecha de autorización de comercialización:

28/05/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alpha-Vet Kft.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/038/14-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/03/2019

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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.