

DERMAFLON SOLUTION

No autorizado

- Malic acid
- Salicylic acid
- Benzoic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DERMAFLON SOLUTION

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Gatos

Équidos

Ovino

Caprino

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
22.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.37 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
1.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Bovino

- All relevant tissues. 0 Día

-

Porcino

- All relevant tissues. 0 Día

-

Équidos

- All relevant tissues. 0 Día

-

Ovino

- All relevant tissues. 0 Día

-

Caprino

- All relevant tissues. 0 Día

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

QD03A

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis France

Fecha de autorización de comercialización:

28/05/1985

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/3094294 3/1985

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/10/2025

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.