

# 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](http://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.