

GEFRIDERM SOLUCION PARA PULVERIZACION CUTANEA PARA PERROS

Autorizado

- Marbofloxacin
- Ketoconazole
- Prednisolone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

GEFRIDERM SOLUCION PARA PULVERIZACION CUTANEA PARA PERROS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.03 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2.04 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.93 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización cutánea

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:

España

Descripción del formato:

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alphavet Zrt.

Fecha de autorización de comercialización:

14/01/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alpha-Vet Kft.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3978 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/01/2023

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0371/001

Estados miembros afectados:

Estonia Alemania Irlanda

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

eu-PUAR-gefriderm-cutaneous-spray-solution-for-dogs-en.pdf