

DERMAFLON Crema per cani, gatti, cavalli, bovini e suini

No
autorizado

- Benzoic acid
- Salicylic acid
- Malic acid
- Propylene glycol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DERMAFLON Crema per cani, gatti, cavalli, bovini e suini

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Caballos

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.02 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.01 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.40 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.70 Mililitro(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Crema

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día
-

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

QD03AX

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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Italia S.r.l

Fecha de autorización de comercialización:

17/12/1987

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/07/2023

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.