

# ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Autorisé

- Prednisolone
- Ketoconazole
- Marbofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

ALPHADERM Plus Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung für Hunde

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Norwegian](#)

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
0.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
2.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
1.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Anglais](#) [Romanian](#)

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QD07CA03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

---

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Alphavet Zrt.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

29/01/2014

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Alpha-Vet Kft.

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

835335

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

29/01/2014

---

**État membre de référence:**

Hongrie

---

**Numéro de procédure:**

HU/V/0117/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Bulgarie Tchéquie Italie Roumanie Slovaquie Slovénie

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.