

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 dermalno pršilo, raztopina za pse

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:

Slovénie

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:

Alpha-Vet Kft.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/02/2014

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

Alpha-Vet Kft.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

DC/V/0460/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/02/2014

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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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.