

# DERMAFLON SOLUTION

Non autorisé

- Malic acid
- Salicylic acid
- Benzoic acid

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

DERMAFLON SOLUTION

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chat

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Mouton

Chèvre

Chien

### Voie d'administration:

Voie cutanée

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
22.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.37 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution pour application cutanée

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie cutanée:**

- 

#### **Bovins**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

#### **Porc**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

#### **Equid**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

#### **Mouton**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

#### **Chèvre**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

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

QD03A

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Flacon de 100 mL

Flacon de 340 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

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

Zoetis France

---

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

28/05/1985

---

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/3094294 3/1985

---

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

15/10/2025

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit