

# ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Autorizzato

- Prednisolone
- Ketoconazole
- Marbofloxacin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

ALPHADERM Plus dermalno pršilo, raztopina za pse

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

### Via di somministrazione:

uso esterno

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.93 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.04 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.03 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Disponibile solo in [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QD07CA03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Alpha-Vet Kft.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/02/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Alpha-Vet Kft.

---

**Autorità responsabile:**

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

---

**Numero di autorizzazione:**

DC/V/0460/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/02/2014

---

**Stato membro di riferimento:**

Ungheria

---

**Numero di procedura:**

HU/V/0117/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Repubblica Ceca Italia Romania Slovacchia Slovenia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.