

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

Non  
autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

Cavallo

bovini

Suino

### **Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

0.02 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

0.01 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

0.40 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

1.70 millilitro(i) / 100.00 grammo(i)

---

### Forma farmaceutica:

Crema

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso cutaneo:

- 

#### Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

#### bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

#### Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- 

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

QD03AX

---

### Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Tubo da 100 g

Tubo da 30 g

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Zoetis Italia S.r.l

---

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

17/12/1987

---

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

24/07/2023

---

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