

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Geautoriseerd

- Marbofloxacin
- Ketoconazole
- Prednisolone

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Alphaderm Plus, Kožní sprej, roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Withdrawal period by route of administration:

External use:

- Hond
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD07CA03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Tsjechië

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alpha-Vet Kft.

Marketing authorisation date:

28/05/2014

Productielocaties partijvrijgifte:

Alpha-Vet Kft.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/038/14-C

Wijzigingsdatum status toelating:

28/05/2014

Rapporterende lidstaat:

Hongarije

Procedurenummer:

HU/V/0117/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Tsjechië Italië Roemenië Slowakije Slovenië

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038747>