

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Toegelaten

- Prednisolone
- Ketoconazole
- Marbofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

ALPHADERM PLUS spray cutanat, soluție pentru câini

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Portugees](#) [Norwegian](#)

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Engels](#) [Roemeense](#)

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD07CA03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alphavet Zrt.

Handelsvergunningsdatum:

14/04/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alpha-Vet Kft.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

190009

Datum toelatingswijziging:

24/04/2025

Rapporterende lidstaat:

Hongarije

Procedurenummer:

HU/V/0117/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Tsjechië Italië Roemenië Slowakije Slovenië

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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