

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 sprej na vonkajšie použitie pre psy

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:

Slowakije

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:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Productielocaties partijvrijgifte:

Alpha-Vet Kft.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/010/DC/14-S

Wijzigingsdatum status toelating:

6/03/2014

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

Combined File of all Documents

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/600000038749>