

# 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 dermalno pršilo, raztopina za pse

---

### **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:**

Slovenië

---

**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:**

27/02/2014

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Alpha-Vet Kft.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

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

---

**Toelatingsnummer:**

DC/V/0460/001

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

27/02/2014

---

**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](http://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/600000038750>