

Gefriderm cutaneous spray solution for dogs

Autorisert

- Marbofloxacin
- Ketoconazole
- Prednisolone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Gefriderm cutaneous spray solution for dogs

Gefriderm, nahasprei, lahus koertele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.03 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.04 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.93 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Hudspray, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD07CA03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alphavet Zrt.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/11/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alpha-Vet Kft.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

2263

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/11/2020

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0371/001

Gjeldende medlemsstater:

EE DE Irland

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-PUAR-gefriderm-cutaneous-spray-solution-for-dogs-en.pdf