

Gefriderm cutaneous spray solution for dogs

Dopuszczony

- Marbofloxacin
- Ketoconazole
- Prednisolone

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Gefriderm cutaneous spray solution for dogs

GEFRIDERM SOLUCION PARA PULVERIZACION CUTANEA PARA PERROS

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
2.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Aerozol na skórę, roztwór

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD07CA03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Alphavet Zrt.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/01/2022

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Alpha-Vet Kft.

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

3978 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/01/2023

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

ES/V/0371/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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