

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Autorizado

- Marbofloxacin
- Ketoconazole
- Prednisolone

Identificação do produto

Nome do medicamento:

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

ALPHADERM Plus Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung für Hunde

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso externo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.03 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

2.04 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

0.93 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso externo:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD07CA03

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Alphavet Zrt.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

29/01/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Alpha-Vet Kft.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

835335

Data de alteração do estado de autorização:

29/01/2014

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0117/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária República Checa Itália Roménia Eslováquia Eslovénia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038745>