

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Autorizado

- Prednisolone
- Ketoconazole
- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

ALPHADERM Plus спрей за кожа за кучета

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso externo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

0.93 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

2.04 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.03 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em [castelhano](#) [inglês](#) [romeno](#)

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD07CA03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Alphavet Zrt.

Data de autorização de introdução no mercado:

24/11/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Alpha-Vet Kft.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2139

Data da alteração do estado de autorização:

15/11/2018

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

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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.

Combined File of all Documents

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