

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Autorizado

- Marbofloxacin
- Ketoconazole
- Prednisolone

Product identification

Nome do medicamento:

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Alphaderm Plus, Kožní sprej, roztok

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

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.03 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

2.04 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

0.93 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

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

Withdrawal period by route of administration:

Uso externo:

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QD07CA03

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Alpha-Vet Kft.

Marketing authorisation date:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Alpha-Vet Kft.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/038/14-C

Data de alteração do estado de autorização:

28/05/2014

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0117/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária República Checa Itália Roménia Eslováquia Eslovénia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038747>