

# Malaseb shampoo for dogs and cats

Autorizado

- Miconazole nitrate
- Chlorhexidine digluconate solution

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Malaseb shampoo for dogs and cats

### **Substância ativa:**

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](#)

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 cutâneo

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Champô

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QD01AC52

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Irlanda

---

### **Disponibilidade:**

Irlanda

---

### **Descrição da embalagem:**

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:**

Dechra Veterinary Products A/S

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

16/01/2009

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Genera d.d.

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10803/005/001

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/01/2009

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0513/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Itália Letónia Lituânia  
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha  
Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.