

File downloaded on 2026-06-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000051372>

Malaseb shampoo for dogs and cats

- Miconazole nitrate
- Chlorhexidine digluconate solution

Autorizado

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:

- Eslovénia

Disponibilidade:

- Eslovénia

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:

- 30/12/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

- Genera d.d.

Autoridade responsável:

- Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número da autorização:

- MR/V/0194/001

Data da alteração do estado de autorização:

- 30/12/2009

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

Documentos

Informação do produto

Summary of Product Characteristics

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

[Outros idiomas \(2\)](#)

eslovénio (PDF)

Publicado em: 29/01/2026

[Descarregar](#)

inglês (PDF)

Publicado em: 20/04/2025

[Descarregar](#)

Package Leaflet

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

[Outros idiomas \(1\)](#)

eslovénio (PDF)

Publicado em: 29/01/2026

[Descarregar](#)

Labelling

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

[Outros idiomas \(1\)](#)

eslovénio (PDF)

Publicado em: 29/01/2026

[Descarregar](#)

Combined File of all Documents

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

[Outros idiomas \(1\)](#)

inglês (PDF)

Publicado em: 20/04/2025

[Descarregar](#)