

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Oprávněný

- Prednisolone
- Ketoconazole
- Marbofloxacin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ALPHADERM Plus cutaneous spray solution for dogs

Alphaderm Plus, Kožní sprej, roztok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Portugalsky](#) [Norwegian](#)

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Dostupné len v [Španielsky](#) [English](#) [Rumunsky](#)

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD07CA03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Česko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Alphavet Zrt.

Dátum registrácie lieku:

28/05/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Alpha-Vet Kft.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/038/14-C

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/03/2019

Referenčný členský štát:

Maďarsko

Číslo postupu:

HU/V/0117/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Česko Taliansko Rumunsko Slovensko Slovinsko

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.