

## Isaderm vet, Gel

Разрешен

- Fusidic acid hemihydrate
- Betamethasone valerate

### Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Isaderm vet, Gel

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

куче

---

**Начин на приложение:**

Прилагане върху кожата

---

### Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

1.21 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Гел

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QD07CC01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Italy

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Dechra Veterinary Products A/S

---

**Дата на разрешение за търговия:**

21/12/1999

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Genera d.d.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

102881

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

14/11/2007

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

SE/V/0101/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.