

Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g gel for dogs

Autorisiert

- Betamethasone valerate
- Fusidic acid hemihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g gel for dogs
Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g, gel per cani

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
1.21 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)
10.17 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Gel

Withdrawal period by route of administration:**Topical use:**

- Hund
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD07CC01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

104942

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/06/2021

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0558/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Estland Finnland Deutschland Griechenland
Italien Lettland Litauen Niederlande Portugal Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051212>