

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

Autorizado

- Betamethasone valerate
- Fusidic acid hemihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Perros

### **Vía de administración:**

Uso cutáneo

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

1.21 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.17 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

**Forma farmacéutica:**

Gel

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QD07CC01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria

---

**Disponible en:**

Austria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

19/08/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

837131

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/08/2016

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0558/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Estonia Finlandia Alemania Grecia Italia Letonia  
Lituania Países Bajos Portugal España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.