

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

Autorizado

- Betamethasone valerate
- Fusidic acid hemihydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g gel for dogs
Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g gel voor honden
Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g gel pour chiens
Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g Gel für Hunde

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso tópico

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

Uso tópico:

- Perros
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QD07CC01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

1/02/2017

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V505084

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/02/2017

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051164>