

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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

5/08/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402274.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/09/2021

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

Documentos

Combined File of all Documents

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