

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

Autorizado

- Fusidic acid
- Betamethasone valerate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Isaderm 5 mg/g + 1 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](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.21 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:

Irlanda

Disponible en:

Irlanda

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:

Dechra Veterinary Products A/S

Fecha de autorización de comercialización:

14/03/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10803/006/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/03/2014

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0496/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Grecia Italia Países Bajos Noruega
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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.