

Isathal 10 mg/g eye drops, suspension for dogs

Autorizado

- Fusidic acid
- Fusidic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Isathal 10 mg/g eye drops, suspension for dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oftálmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.17 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.17 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Colirio en suspensión

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

QS01AA13

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:

Croacia

Disponible en:

Croacia

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Veterinary Products A/S

Fecha de autorización de comercialización:

24/02/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Leo Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/20-01/96

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/03/2026

Estado miembro de referencia:

Dinamarca

Número de procedimiento:

DK/V/0100/001

Estados miembros afectados:

Austria Croacia Hungría Italia Portugal Rumania; Rumanía Eslovenia España

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

PI Isathal.pdf