

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

Viðurkennt

- Betamethasone valerate
- Fusidic acid hemihydrate

Product identification

Heiti lyfs:

Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g gel for dogs
Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g Gel für Hunde

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Aðeins í boði í [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
1.21 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins í boði í [English](#)
10.17 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Hlaup

Withdrawal period by route of administration:**Topical use:**

- Hundur
-

ATC flokkun (dýralyf):

QD07CC01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Þýskaland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

5/08/2016

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

402274.00.00

Dagsetning leyfisbreytingar:

3/09/2021

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0558/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Eistland Finnland Þýskaland Grikkland Ítalía
Lettland Litáen Holland Portúgal Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051206>