

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

Heimilað

- Betamethasone valerate
- Fusidic acid hemihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Betafuse, 1 mg/g + 5 mg/g geel koertele

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.21 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.17 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Hlaup

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QD07CC01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Fáanlegt í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

29/09/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1992

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/09/2016

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0558/001

Þátttökulönd (CMS):

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

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Combined File of all Documents

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