

Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g Gel for Dogs

Autorizzato

- Betamethasone valerate
- Fusidic acid hemihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g Gel for Dogs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.21 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.17 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Gel

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QD07CC01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/08/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 02000/4404

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/05/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0558/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Estonia Finlandia Germania Grecia Italia Lettonia
Lituania Paesi Bassi Portogallo Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.