

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

Geautoriseerd

- Betamethasone valerate
- Fusidic acid hemihydrate

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

---

### **Toedieningsweg:**

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
1.21 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
10.17 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Gel

---

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

- Hond
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QD07CC01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

5/08/2016

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Norbrook Manufacturing Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Toelatingsnummer:**

1035/01/16DFVPT

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

8/04/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0558/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Denemarken Estland Finland Duitsland Griekenland Italië  
Letland Litouwen Nederland Portugal Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051171>