

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

Autorisert

- Betamethasone valerate
- Fusidic acid hemihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.21 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.17 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Gel

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD07CC01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/08/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

402274.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/09/2021

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0558/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK EE FI DE EL IT LV LT NL PT ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.