

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:

NL

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:

31/10/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 117880

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/02/2022

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 (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

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