

Isaderm, geel koertele

Autorizado

- Fusidic acid
- Betamethasone

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Isaderm, geel koertele

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Gel

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD07CC01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [estónio](#)

Disponível apenas em [estónio](#)

Disponível apenas em [estónio](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Veterinary Products A/S

Data de autorização de introdução no mercado:

5/02/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1198

Data da alteração do estado de autorização:

5/02/2004

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.