

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

Autorizado

- Betamethasone valerate
- Fusidic acid hemihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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](#)

1.21 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
10.17 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:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

10/10/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3483 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

21/02/2018

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0558/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Estónia Finlândia Alemanha Grécia Itália Letónia
Lituânia Países Baixos Portugal Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

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). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.