

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

Autorizado

- Betamethasone valerate
- Fusidic acid hemihydrate

Product identification

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso tópico

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
1.21 milligram(s) / 1.00 grama(s)
Disponível apenas em [English](#)

10.17 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Gel

Withdrawal period by route of administration:

Uso tópico:

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QD07CC01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

5/08/2016

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1035/01/16DFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

8/04/2022

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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Combined File of all Documents

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