

# Isaderm 5 mg/g + 1 mg/g gel for dogs

Autorizado

- Fusidic acid
- Betamethasone valerate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

Isaderm 5 mg/g + 1 mg/g, gel za pse

---

### **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

1.21 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:**

Croácia

---

**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:**

Dechra Veterinary Products A/S

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

22/05/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Genera d.d.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número da autorização:**

UP/I-322-05/19-01/359

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/12/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0496/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária Croácia República Checa Grécia Itália Países Baixos  
Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

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

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