

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

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.