

# 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

**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:**

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**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:**

27/03/2014

---

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

Genera d.d.

---

**Autoridade responsável:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número da autorização:**

Vm 24883/3000

---

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

18/05/2024

---

**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

Summary of Product Characteristics

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.