

# Isathal 10 mg/g eye drops, suspension for dogs

Autorizado

- Fusidic acid
- Fusidic acid

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Isathal 10 mg/g eye drops, suspension 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 oftálmico

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

10.17 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
10.17 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Colírio, suspensão

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QS01AA13

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Croácia

---

**Disponibilidade:**

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Dechra Veterinary Products A/S

---

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

24/02/2020

---

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

Leo Laboratories Limited

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número da autorização:**

UP/I-322-05/20-01/96

---

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

16/03/2026

---

**Estado-Membro de referência:**

Dinamarca

---

**Número de procedimento:**

DK/V/0100/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Croácia Hungria Itália Portugal Roménia Eslovénia Espanha

---

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.

PI Isathal.pdf