

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

Oprávněný

- Betamethasone valerate
- Fusidic acid hemihydrate

Product identification

Názov lieku:

Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g gel for dogs
Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g gel voor honden
Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g gel pour chiens
Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g Gel für Hunde

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Dostupné len v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.21 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

10.17 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Gél

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- Dog
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD07CC01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

1/02/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V505084

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/02/2017

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0558/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Estónsko Fínsko Nemecko Grécko Taliansko
Lotyšsko Litva Holandsko Portugalsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051164>