

# 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 PARA PERROS

### 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:**

Španielsko

---

**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:**

10/10/2016

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Norbrook Manufacturing Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

**Zodpovedný orgán:**

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Číslo registrácie:**

3483 ESP

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

21/02/2018

---

**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](http://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.

Označenie obalu

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051210>