

Fugazid

Zugelassen

- Ketoconazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Fugazid

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
400.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ02AB02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID8) 250 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 25 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID7) 200 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 20 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID6) 150 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 15 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID5) 100 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID4) 60 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID3) 50 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID2) 20 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 2 Blisterpackung (Aluminium) mit jeweils 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

(ID1) 10 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Aluminium) mit 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Polyvinylchlorid, Polyethylen, Polyvinylidenchlorid)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

5/09/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402055.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/09/2020

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

2402055-parde-20140902.pdf