

FUNGICONAZOL 200 MG TABLETS FOR DOGS

Zugelassen

- Ketoconazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FUNGICONAZOL 200 MG TABLETS FOR DOGS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
200.00 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:

Norwegen

Verfügbar in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

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:

Dechra Regulatory B.V.

Zulassungsdatum:

12/12/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Lelypharma B.V.

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

13-9742

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/07/2019

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0263/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Tschechische Republik Dänemark Estland
Finnland Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-puar-frv0263001-mr-rpe964-en.pdf

13693 Final PuAR.pdf