

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000052122>

Itrafungol 10 mg/ml Oral Solution

Autorizado

- Itraconazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Itrafungol 10 mg/ml Oral Solution

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ02AC02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Disponible en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

20/08/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00623

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/08/2004

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0431/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania
Grecia Hungría Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal España
Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.