

# Itrafungol 10 mg/ml Oral Solution

Autorizado

- Itraconazole

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Itrafungol 10 mg/ml ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ  
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

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

•

## Gatos

---

**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:**

Grecia

---

**Disponible en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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:**

30/01/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

37192/03-06-2010/K-0154501

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

2/06/2010

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052127>