

FUNGICONAZOL 200 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Ketoconazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FUNGICONAZOL 200 MG TABLETS FOR DOGS

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QJ02AB02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Estonia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

18/09/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1861

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/09/2014

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0263/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Grecia
Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos
Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia 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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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.

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