

# FUNGICONAZOL 200 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Ketoconazole

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

FUNGICONAZOL 200 MG TABLETS FOR DOGS

FUNGICONAZOL 200 mg comprimate pentru caini

### 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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)  
Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/05/2015

---

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

Genera d.d.

Lelypharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

230071

---

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

17/02/2025

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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

13693 Final PuAR.pdf