

# FUNGICONAZOL 400 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Ketoconazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

FUNGICONAZOL 400 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](#)  
400.00 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:**

Lituania

---

**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:**

2/11/2014

---

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

Genera d.d.

Lelypharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/14/2256/001-010

---

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

27/10/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0263/002

---

**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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0263002-mr-rpe965-en.pdf

RV2256.pdf