

# FUNGICONAZOL 400 MG TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Ketoconazole

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

FUNGICONAZOL 400 MG TABLETS FOR DOGS

Fungiconazol, 400 mg, tablete za pse

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

**Espèces cibles:**

Chien

**Voie d'administration:**

Voie orale

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ02AB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Croatie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

12/08/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Genera d.d.  
Lelypharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

UP/I-322-05/19-01/487

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

7/09/2023

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0263/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Croatie Tchéquie Danemark Estonie Finlande Grèce  
Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas  
Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.