

FUNGICONAZOL 200 MG TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Ketoconazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FUNGICONAZOL 200 MG TABLETS FOR DOGS

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](#)
200.00 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:

Norvège

Disponible en:

Norvège

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 9 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 8 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 7 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 5 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 4 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables

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:

12/12/2014

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

Genera d.d.
Lelypharma B.V.

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

13-9742

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/07/2019

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0263/001

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

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.

Notice

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

Fichier combinant tous les documents

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

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

13693 Final PuAR.pdf