

# FUNGICONAZOL 400 MG TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Ketoconazole

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

FUNGICONAZOL 400 MG TABLETS FOR DOGS

FUNGICONAZOL 400 mg comprimate pentru caini

**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:**

Roumanie

---

**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:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

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

13/05/2015

---

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

Genera d.d.  
Lelypharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

230072

---

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

17/02/2025

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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