

# Fugazid

Ovlašten

- Ketoconazole

## Product identification

### Naziv VMP-a:

Fugazid

---

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

---

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Način primjene:

Kroz usta

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)  
200.00 miligram / 1.00 Tableta

---

### Farmaceutski oblik:

Tableta

---

### Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:

## • Dog

---

### **Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QJ02AB02

---

### **Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status odobrenja:**

Važeće

---

### **Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Available in:**

Germany

---

### **Opis paketa:**

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

Dostupno samo u [German](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

### **Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Marketing authorisation date:**

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Odgovorno tijelo:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Broj autorizacije:**

402054.00.00

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

28/09/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073456>