

# Fungiderm 0,005 g/ml roztwór dla koni, lisów, psów, kotów, świnek morskich, myszy, szczurów i królików

Autorizzato

- Clotrimazole

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Fungiderm 0,005 g/ml roztwór dla koni, lisów, psów, kotów, świnek morskich, myszy, szczurów i królików

---

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

ratto

topo

Cane

Coniglio

volpe

Gatto

Cavallo

porcellino d'India

---

### **Via di somministrazione:**

## Uso cutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

0.01 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Soluzione cutanea

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso cutaneo:

- 

#### ratto

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period Not applicable.

- 

#### topo

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period Not applicable.

- 

#### Coniglio

- non applicabile. 0 giorno

- 

#### volpe

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period Not applicable.

- 

#### Cavallo

- non applicabile. 0 giorno

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption. Horses treated with the product must be identified as not intended for human consumption in the animal treatment book and on the identification document (passport)

accompanying registered equines.

•

**porcellino d'India**

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period Not applicable.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QD01AC01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

---

**Ulteriori informazioni**

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/05/1999

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Drwalewskie Zaklady Przemyslu Bioweteryjnego S.A.

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

**Numero di autorizzazione:**

0767

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/05/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

### Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

### Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

### File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.