

FUNGICONAZOL 400 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizzato

- Ketoconazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FUNGICONAZOL 400 MG TABLETS FOR DOGS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

400.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

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

QJ02AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Regulatory B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/02/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Genera d.d.
Lelypharma B.V.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

40646/06-04-2020/K-0205302

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/05/2023

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0263/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Grecia
Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi
Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0263002-mr-rpe965-en.pdf