

Nizoral Vet 50 mg Tablet

Non autorizzato

- Ketoconazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nizoral Vet 50 mg Tablet
Nizoral Vet 50 mg Comprimé
Nizoral Vet 50 mg Tablette

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](#)
50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa

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

QJ02AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - sostanza attiva nota (Articolo 8 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Janssen Pharmaceutica

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/07/1983

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Janssen Pharmaceutica

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V123794

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/10/2011

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.