

# Itrafungol 10 mg/ml Oral Solution

Autorizado

- Itraconazole

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Itrafungol 10 mg/ml Oral Solution

Itrafungol 10 mg/ml Oral Solution

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução oral

---

### Intervalo de Segurança por via de administração:

**Via oral:**

- 

**Cat**

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ02AC02

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Irlanda

---

**Disponível em:**

Irlanda

---

**Descrição da embalagem:**Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Virbac

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

20/07/2012

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10988/116/001

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

20/07/2012

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0431/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Alemanha  
Grécia Hungria Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Portugal Espanha  
Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052120>