

FUNGICONAZOL 200 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizado

- Ketoconazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FUNGICONAZOL 200 MG TABLETS FOR DOGS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

200.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ02AB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/03/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Lelypharma B.V.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health And Social Security

Número da autorização:

V 333/15/06/1451

Data da alteração do estado de autorização:

17/03/2015

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0263/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia República Checa Dinamarca Estónia Finlândia Grécia
Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos
Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

13693 Final PuAR.pdf