File downloaded on 2025-12-04

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000030079

FUNGICONAZOL 200 MG TABLETS FOR DOGS

Autorizado

Ketoconazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FUNGICONAZOL 200 MG TABLETS FOR DOGS FUNGICONAZOL 200 mg COMPRIMIDOS PARA PERROS

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 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

Autorisado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em <u>francês</u>

Disponível apenas em <u>francês</u>

Disponível apenas em <u>francês</u>

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>Norwegian</u>

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

20/10/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Lelypharma B.V.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3118 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

6/03/2019

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

Resumo das características do medicamento

