

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Разрешен

- Firocoxib

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

57.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка за дъвчене

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QM01AH90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Industrial Veterinaria S.A.

Дата на разрешение за търговия:

5/05/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica Herstellungs GmbH

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

402746.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/05/2021

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0400/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

[illegible]

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0400001-mr-rpe633-en.pdf