

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031849>

# Ficoxil 227 mg Chewable Tablets for Dogs

Разрешен

- Firocoxib

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Ficoxil 227 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](#)  
227.00 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 Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**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:**

18/06/2021

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

aniMedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Отговорен орган:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Vm 36547/3015

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

21/07/2023

---

**Референтна държава членка:**

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

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0400/002

---

**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



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](http://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-frv0400002-mr-rpe634-en.pdf