

# FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Registrováno

- Firocoxib

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Pes

---

**Cesta podání:**

Perorální podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

57.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Léková forma:**

Žvýkací tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QM01AH90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupné v:**

Estonia

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Datum registrace:**

31/05/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Příslušný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Registrační číslo:**

2296

---

**Datum změny stavu registrace:**

31/05/2021

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0400/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

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