

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizovaný

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Product identification

Název léčivého přípravku:

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Ficoxil 57 mg košļājamās tabletes suņiem

Léčivá látka:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Léková forma:

Žvýkáci tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- Pes

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QM01AH90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Lotyšsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Latvian](#)

K dispozici pouze v [Latvian](#)

K dispozici pouze v [Latvian](#)

K dispozici pouze v [Latvian](#)

K dispozici pouze v [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

27/07/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Odpovědný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/DCP/21/0047

Datum změny stavu registrace:

27/07/2021

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

FR/V/0400/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Německo Řecko Maďarsko

K dispozici 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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031783>