

File downloaded on 2026-04-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031803>

# FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Registrováno

- Firocoxib

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

FICOXIL 227 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](#)  
227.00 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:**

Německo

---

**Dostupné v:**

Německo

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

---

## 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:**

5/05/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

402747.00.00

---

**Datum změny stavu registrace:**

5/05/2021

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0400/002

---

**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

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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