

FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorisiert

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Product identification

Name des Arzneimittels:

FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS
Ficoxil 227 mg compresse masticabili per cani

Arzneilicher Wirkstoff:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Darreichungsform:

Kautablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AH90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Available in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

9/09/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Animedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.
Animedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

105485

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/09/2021

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0400/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien
Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031806>