

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

FICOXIL 57 MG ΜΑΣΩΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ
FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Principio activo:

No se dispone de esta información para este producto.

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este producto.

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QM01AH90

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

Available in:

Grecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

27/07/2021

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.
Animedica Herstellungs GmbH

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

72773/28-07-2021/K-0244101

Fecha del cambio de estado de la autorización:

27/07/2021

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0400/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania
Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031796>