

Ficoxil 227 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Ficoxil 227 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:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Irlanda

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:

18/06/2021

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10425/016/002

Fecha del cambio de estado de la autorización:

18/06/2021

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0400/002

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/600000031821>