

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Firocoxib

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
57.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AH90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Disponible en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés quadrisécables (10 comprimés)

Boîte de 18 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables (180 comprimés)

Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables (100 comprimés)

Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables (60 comprimés)

Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables (30 comprimés)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Industrial Veterinaria S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/05/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica Herstellungs GmbH

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/024/21-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/01/2022

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0400/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande
Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas
Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0400001-mr-rpe633-en.pdf