

# FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Firocoxib

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Ficoxil 57 mg tyggetabletter

**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:**

Danemark

---

**Disponible en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**

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

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

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

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

Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables (100 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:**

6/10/2021

---

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

aniMedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

63866

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

6/10/2021

---

**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](http://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.