# FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS



Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

## Product identification

### Dénomination du médicament:

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS Ficoxil 57 mg rágótabletta kutyák számára A.U.V.

#### **Substance active:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

## **Espèces cibles:**

Chien

#### Voie d'administration:

Voie orale

## **Product details**

## **Substance active / Dosage:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

## Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

## Withdrawal period by route of administration:

#### Voie orale:

. Chien

## Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet): **QM01AH90** Statut juridique de la production: Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire Statut de l'autorisation: Valide Authorised in: Hongrie **Available in:** Hongrie Description de l'emballage: Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés quadrisécables (10 comprimés) Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables (30 comprimés) Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables (60 comprimés) Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables (100 comprimés) Boîte de 18 plaquettes thermoformées de 10 comprimés quadrisécables (180 comprimés) Additional information **Entitlement type:** Marketing Authorisation

## Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

#### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Livisto Int'l S.L.

## Marketing authorisation date:

## Sites de fabrication pour la libération des lots:

Animedica GmbH Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

## Autorité responsable:

**Directorate Of Veterinary Medicinal Products** 

### Numéro de l'autorisation:

4264/X/21 NÉBIH ÁTI

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

20/04/2021

#### 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)

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

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031780