

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorisé

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Product identification

Dénomination du médicament:

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Ficoxil 57 mg Tabletki do rozgryzania i żucia

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:

Pologne

Available in:

Pologne

Description de l'emballage:

Przezroczysty blister PVDC-PE-PVC/aluminium lub blister PVC-aluminium-OPA/aluminium. Pudełko tekturowe zawierające 1 blister z 10 tabletkami (10 tabletek).

Przezroczysty blister PVDC-PE-PVC/aluminium lub blister PVC-aluminium-OPA/aluminium. Pudełko tekturowe zawierające 10 blisterów z 10 tabletkami (100 tabletek).

Przezroczysty blister PVDC-PE-PVC/aluminium lub blister PVC-aluminium-OPA/aluminium. Pudełko tekturowe zawierające 18 blisterów z 10 tabletkami (180 tabletek).

Przezroczysty blister PVDC-PE-PVC/aluminium lub blister PVC-aluminium-OPA/aluminium. Pudełko tekturowe zawierające 3 blister z 10 tabletkami (30 tabletek).

Przezroczysty blister PVDC-PE-PVC/aluminium lub blister PVC-aluminium-OPA/aluminium. Pudełko tekturowe zawierające 6 blister z 10 tabletkami (60 tabletek).

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:

27/10/2021

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

3136

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

Documents

Etiquetage

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031807>