

# Ficoxil 227 mg chewable tablets for dogs

Autorisé

- Firocoxib

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Ficoxil 227 mg chewable tablets for dogs

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

227.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé à croquer

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie orale:**

- 

**Chien**

---

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

QM01AH90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**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:**

18/06/2021

---

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

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10425/016/002

---

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

18/06/2021

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0400/002

---

**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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)