

# FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Firocoxib

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

FICOXIL 227 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](#)  
227.00 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:**

Pologne

---

**Disponible en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

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

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

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

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

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

---

## 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:**

27/10/2021

---

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

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:**

3137

---

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

27/10/2021

---

**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)

## Documents

### Etiquetage

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

### Notice

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Fichier combinant tous les documents

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

eu-puar-frv0400002-mr-rpe634-en.pdf