

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

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