

FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorisé

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Product identification

Dénomination du médicament:

FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS
FICOXIL 227 mg comprimate masticabile pentru câini

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:

Roumanie

Available in:

Roumanie

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:

18/05/2021

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

210072

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/07/2023

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)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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/600000031824>