

# Cimalgex 8 mg - Chewable tablet

Autorizzato

- Cimicoxib

## Product identification

**Denominazione del medicinale:**

Cimalgex 8 mg - Chewable tablet

---

**Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cane

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Product details

**Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
8.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa masticabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso orale:**

-

## Cane

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AH93

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetoquinol SA

---

**Marketing authorisation date:**

18/02/2011

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/02/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 6/11/2024

Scaricamento

ema-puar-cimalgex-v-162-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000915>