

# FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizzato

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

FICOXIL 57 mg comprimate masticabile pentru câini

---

### **Principio attivo:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

### **Forma farmaceutica:**

Compressa masticabile

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso orale:**

- Cane
-

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

QM01AH90

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Romania

---

**Available in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

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

Livisto Int'l S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

18/05/2021

---

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

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

210071

---

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

23/07/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0400/001

---

**Stati membri interessati:**

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

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

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031809>