

FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizzato

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Product identification

Denominazione del medicinale:

FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Ficoxil 227 mg, μασώμενα δισκία για σκύλους

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:

Cipro

Available in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

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:

4/05/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00829V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/05/2021

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0400/002

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031818>