

# FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Toegelaten

- Firocoxib

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
227.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Kauwtablet

---

## **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM01AH90

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Cyprus

---

### **Beschikbaar in:**

Cyprus

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## **Aanvullende informatie**

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

4/05/2021

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

aniMedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Vergunningsnummer:**

CY00829V

---

**Datum toelatingswijziging:**

4/05/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0400/002

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland  
Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen  
Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje  
Zweden  
Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

eu-puar-frv0400002-mr-rpe634-en.pdf