

FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Geautoriseerd

- Firocoxib

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Ficoxil, 227mg, Žvýkácí tableta

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

227.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

- Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AH90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Tsjechië

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

11/05/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/025/21-C

Wijzigingsdatum status toelating:

11/05/2021

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031819>