

FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Geautoriseerd

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Ficoxil 227 mg purutabletti

Werkzame stof:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

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:

Finland

Available in:

Finland

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:

15/08/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

37743

Wijzigingsdatum status toelating:

15/08/2021

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031802>