

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 košļājamās tabletes suņiem

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:

Letland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Latvian](#)

Alleen beschikbaar in [Latvian](#)

Alleen beschikbaar in [Latvian](#)

Alleen beschikbaar in [Latvian](#)

Alleen beschikbaar in [Latvian](#)

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:

27/07/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.
Animedica Herstellungs GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

V/DCP/21/0048

Wijzigingsdatum status toelating:

27/07/2021

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/600000031822>