

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Oprávněný

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Product identification

Názov lieku:

FICOXIL 57 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Ficoxil 57 mg košľajamās tabletes suņiem

Účinnā látka:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinnā látka a sila:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Lieková forma:

Žuvacia tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

- **Dog**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM01AH90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Latvian](#)

Dostupné len v [Latvian](#)

Dostupné len v [Latvian](#)

Dostupné len v [Latvian](#)

Dostupné len v [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

27/07/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Animedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.
Animedica Herstellungs GmbH

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/DCP/21/0047

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/07/2021

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0400/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko
Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko
Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko
Švédsko Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031783>