

File downloaded on 2026-04-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031827>

# FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Oprávněný

- Firocoxib

## Identifikácia lieku

**Názov lieku:**

FICOXIL 227 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

---

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Perorálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)  
227.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Lieková forma:**

Žuvacia tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QM01AH90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Litva

---

**Dostupné v:**

Litva

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

13/06/2021

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

aniMedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

LT/2/21/2669/001-005

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

4/10/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0400/002

---

**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 [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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