

# Equioxx 57 mg - Chewable tablet

Zugelassen

- Firocoxib

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Equioxx 57 mg - Chewable tablet

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Pferd

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
57.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Kautablette

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

zum Einnehmen:

•

## **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 26 Tag 26 days

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM01AH90

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Verfügbar in:**

Belgien , Deutschland , Dänemark , Frankreich , Irland , Italien , Liechtenstein , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Schweden , Spanien , United Kingdom (Northern Ireland) , Österreich

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## **Zusätzliche Informationen**

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Audevard

---

**Zulassungsdatum:**

25/06/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France  
PROVET S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/06/2023

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 10/04/2026

[Herunterladen](#)

ema-puar-equiox-v-142-par-en.pdf

ema-puar-equiox-v-142-var-x-0015-en.pdf

RV0838.pdf