

# Daxocox 45 mg - Tablet

Zugelassen

- Enflcoxib

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Daxocox 45 mg - Tablet

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Hund

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

45.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

**Darreichungsform:**

Tablette

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

QM01AH95

**Abgaberegellung:**

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 , Bulgarien , Deutschland , Dänemark , Estland , Frankreich , Griechenland , Irland , Italien , Kroatien , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , Zypern , Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Ecuphar NV

---

**Zulassungsdatum:**

20/04/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lelypharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/12/2024

---

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

## Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/07/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-v5354-daxocox-vra0000246340-en.pdf

ema-puar-v5354-daxocox-vra0003g-en.pdf

ema-puar-daxocox-v-5354-par-en.pdf