

Equioxx 57 mg - Chewable tablet

Autorizzato

- Firocoxib

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Equioxx 57 mg - Chewable tablet

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
57.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa masticabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 26 giorno 26 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AH90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Irlanda , Islanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Norvegia , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia , Ungheria , United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Audevard

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/06/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
PROVET S.A.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/06/2023

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 10/04/2026

Scaricamento

ema-puar-equioxv-142-par-en.pdf

ema-puar-equioxv-142-var-x-0015-en.pdf

RV0838.pdf