

**ANEXO I**

**FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO**

## 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Daxocox 15 mg comprimidos para perros  
Daxocox 30 mg comprimidos para perros  
Daxocox 45 mg comprimidos para perros  
Daxocox 70 mg comprimidos para perros  
Daxocox 100 mg comprimidos para perros

## 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada comprimido contiene:

### Sustancia activa:

Enflicoxib	15 mg
Enflicoxib	30 mg
Enflicoxib	45 mg
Enflicoxib	70 mg
Enflicoxib	100 mg

### Excipientes:

Óxido de hierro negro (E172)	0.26%
Óxido de hierro amarillo (E172)	0.45%
Óxido de hierro rojo (E172)	0.50%

Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1.

## 3. FORMA FARMACÉUTICA

Comprimidos  
Comprimidos marrones, redondos y convexos

## 4. DATOS CLÍNICOS

### 4.1 Especies de destino

Perros

### 4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

Para el tratamiento del dolor y la inflamación asociados con la osteoartritis (o enfermedad articular degenerativa) en perros.

### 4.3 Contraindicaciones

No usar en animales que sufran trastornos gastrointestinales, enteropatía por pérdida de proteínas o sangre, o trastornos hemorrágicos.

No usar en casos de insuficiencia renal o hepática.

No usar en casos de insuficiencia cardíaca.

No usar en perras gestantes o lactantes.

No usar en animales destinados a la cría.

No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

No usar en casos de hipersensibilidad conocida a las sulfonamidas.

No usar en animales deshidratados, hipovolémicos o hipotensos, ya que existe un riesgo potencial de aumento de la toxicidad renal.

#### **4.4 Advertencias especiales para cada especie de destino**

No administre otros antiinflamatorios no esteroideos (AINE) o glucocorticoides simultáneamente o dentro de las 2 semanas posteriores a la última administración de este medicamento veterinario.

#### **4.5 Precauciones especiales de uso**

##### Precauciones especiales para su uso en animales

Dado que la seguridad del medicamento no ha sido totalmente demostrada en animales muy jóvenes, se recomienda una monitorización cuidadosa durante el tratamiento en perros jóvenes de menos de 6 meses de edad.

El metabolito activo de enflicoxib presenta una vida media plasmática larga debido a su baja tasa de eliminación. Utilice este medicamento veterinario bajo monitorización estricta del veterinario cuando exista riesgo de úlcera gastrointestinal, o si el animal ha mostrado previamente intolerancia a los AINE.

##### Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales

Este medicamento veterinario puede causar reacciones de hipersensibilidad (alérgicas). Las personas con hipersensibilidad conocida a los AINE deberían evitar el contacto con el medicamento veterinario.

Algunos AINE pueden ser perjudiciales para el feto, especialmente durante el tercer trimestre del embarazo. Las mujeres embarazadas deben administrar este medicamento veterinario con cuidado.

La ingestión de este medicamento veterinario puede ser perjudicial, especialmente para los niños, y se pueden observar efectos farmacológicos prolongados que conducen p.ej. a trastornos gastrointestinales. Para evitar la ingestión accidental, administrar el comprimido al perro inmediatamente después de retirarlo del envase del blíster y no dividir ni aplastar los comprimidos.

En caso de ingestión accidental, consulte a un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

#### **4.6 Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)**

Se han notificado vómitos, heces blandas y/o diarrea frecuentemente en ensayos clínicos, pero la mayoría de los casos se recuperaron sin tratamiento.

Apatía, pérdida de apetito o diarrea hemorrágica se han notificado infrecuentemente. Úlcera gastrointestinal se ha notificado infrecuentemente.

Se observaron niveles elevados de urea en sangre y colesterol sérico en perros jóvenes sanos a la dosis recomendada en un estudio de seguridad de laboratorio.

En caso de reacciones adversas, se debe interrumpir el uso del medicamento veterinario y se debe administrar tratamiento general de apoyo, como en el caso de la sobredosis clínica con AINE, hasta la resolución completa de los signos. Se debe prestar especial atención a mantener el estado hemodinámico.

Pueden ser necesarios los protectores gastrointestinales y los fluidos parenterales, según corresponda, para los animales que experimentan reacciones adversas gastrointestinales o renales.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)

- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

#### **4.7 Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta**

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos han demostrado efectos tóxicos para el feto a dosis tóxicas para la madre.

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación, la lactancia o reproducción en la especie de destino. No usar en perras gestantes, lactantes o animales reproductores.

#### **4.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

No se han realizado estudios de interacción farmacológica. Al igual que otros AINE, este medicamento veterinario no debe administrarse simultáneamente con otros AINE o glucocorticoides.

Los animales se deberían monitorizar si se administra el medicamento veterinario simultáneamente con anticoagulantes.

Enflicoxib se une altamente a proteínas plasmáticas y puede competir con otras sustancias altamente unidas, de modo que la administración concomitante puede dar lugar a efectos tóxicos.

El pretratamiento con otras sustancias antiinflamatorias puede dar lugar a reacciones adversas adicionales o aumentadas. Para evitar tales reacciones adversas cuando este medicamento veterinario se administre en sustitución de otro AINE, deberá asegurarse un período adecuado libre de tratamiento antes de administrar la primera dosis. No obstante, el período libre de tratamiento debe tener en cuenta la farmacología de los medicamentos utilizados previamente.

Debe evitarse la administración simultánea de medicamentos veterinarios potencialmente nefrotóxicos.

#### **4.9 Posología y vía de administración**

Vía oral.

El intervalo de dosis es UNA VEZ A LA SEMANA.

Primera dosis: 8 mg de enflicoxib por kg de peso corporal.

Dosis de mantenimiento: repetir el tratamiento cada 7 días a la dosis de 4 mg de enflicoxib por kg de peso corporal.

El medicamento veterinario debe administrarse inmediatamente antes o con la comida del perro. El peso corporal de los animales a tratar debe determinarse con precisión para garantizar la administración de la dosis correcta.

Peso (kg) /tamaño del comprimido (mg)	Número de comprimidos a administrar									
	PRIMERA DOSIS					DOSIS DE MANTENIMIENTO				
	8 mg/kg					4 mg/kg				
	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg
3 - 4.9	2					1				
5 - 7.5		2					1			
7.6 - 11.2			2					1		
11.3 - 15		4					2			
15.1 - 17.5				2					1	
17.6 - 25					2					1
25.1 - 35				4					2	
35.1 - 50					4					2
50.1 - 75					6					3

#### 4.10 Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario

En estudios de seguridad por sobredosis a una administración semanal continua a 12 mg/kg de peso corporal durante un período de 7 meses y a 20 mg/kg de peso corporal durante un período de 3 meses, con una dosis de ataque inicial, hubo evidencias de niveles elevados de urea en sangre y colesterol sérico. No se detectaron otros efectos relacionados con el tratamiento asociado.

#### 4.11 Tiempo(s) de espera

No procede.

### 5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapéutico: {grupo}: antiinflamatorios y antirreumáticos no esteroideos, coxibs.  
Código ATCvet QM01AH95 enflicoxib

#### 5.1 Propiedades farmacodinámicas

Enflicoxib es un medicamento antiinflamatorio no esteroideo perteneciente a la clase coxib y que actúa por inhibición selectiva de la enzima ciclooxigenasa 2. La enzima ciclooxigenasa (COX) está presente en dos isoformas. COX-1 es generalmente una enzima constitutiva expresada en tejidos, que sintetizan productos responsables de las funciones fisiológicas normales (por ejemplo, en el tracto gastrointestinal y los riñones), y COX-2 es principalmente inducible y sintetizada por macrófagos y otras células inflamatorias tras la estimulación por citoquinas y otros mediadores de la inflamación. COX-2 participa en la producción de mediadores, incluyendo PGE<sub>2</sub>, que inducen dolor, exudación, inflamación y fiebre.

#### 5.2 Datos farmacocinéticos

Enflicoxib se absorbe bien después de la administración oral; la biodisponibilidad es alta, y se incrementa en un 40- 50% con los alimentos. La dosis recomendada se basa en la administración con la comida. Después de la administración oral a los perros ya alimentados a la dosis de carga recomendada de 8 mg/kg de peso corporal, enflicoxib se absorbe fácilmente y alcanza su concentración máxima de 1,8 (± 0,4) µg/ml (C<sub>max</sub>) después de 2 horas (T<sub>max</sub>). La vida media de eliminación (t<sub>1/2</sub>) es de 20 h.

Enflicoxib se transforma ampliamente por el sistema microsómico hepático en un metabolito activo pirazol, que alcanza su concentración máxima de 1,3 ( $\pm$  0,2)  $\mu\text{g/ml}$  ( $C_{\text{max}}$ ) después de 6 días ( $T_{\text{max}}$ ). La vida media de eliminación ( $t_{1/2}$ ) es de 17 días.

Enflicoxib y su metabolito activo están ampliamente unidos a proteínas plasmáticas del perro (98-99%) y se excretan principalmente en las heces por la vía biliar y, en menor medida, en la orina.

Después de administraciones repetidas, la exposición sistémica a enflicoxib y su metabolito pirazol alcanza rápidamente una meseta, sin evidencia de farmacocinética dependiente del tiempo o acumulación excesiva para cualquiera de los compuestos.

## **6. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **6.1 Lista de excipientes**

Manitol  
Celulosa microcristalina silicificada  
Lauril sulfato sódico  
Crospovidona  
Copovidona  
Fumarato de estearilo sódico  
Talco  
Óxido de hierro negro (E172)  
Óxido de hierro amarillo (E172)  
Óxido de hierro rojo (E172)  
Celulosa microcristalina  
Saborizante seco

### **6.2 Incompatibilidades principales**

No procede.

### **6.3 Período de validez**

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 30 meses.

### **6.4 Precauciones especiales de conservación**

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.  
Conservar en el envase original para protegerlo de la luz.  
Para evitar una ingesta accidental, mantenerlo fuera del alcance de los animales.

### **6.5 Naturaleza y composición del envase primario**

Blíster de PVC/ Aluminio / Poliamida orientada y una lámina de revestimiento de aluminio.

Tamaños de los formatos:

Cajas de cartón que contienen 4, 10, 12, 20, 24, 50 o 100 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

### **6.6 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso**

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

**7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020  
Oostkamp  
Bélgica

**8. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/2/21/270/001-035

**9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN**

**10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO**

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos (<http://www.ema.europa.eu/>).

**PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO**

No procede.

## **ANEXO II**

- A. FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES**
- B. CONDICIONES O RESTRICCIONES RESPECTO A SU DISPENSACIÓN Y USO**
- C. DECLARACIÓN DE LOS LMR**

**A. FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES**

Nombre y dirección

Lelypharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ  
Lelystad  
Países Bajos

**B. CONDICIONES O RESTRICCIONES RESPECTO A SU DISPENSACIÓN Y USO**

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

**C. DECLARACIÓN DE LOS LMR**

No procede.

**ANEXO III**  
**ETIQUETADO Y PROSPECTO**

## **A. ETIQUETADO**

**DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR**

**CAJA DE CARTÓN**

**1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

Daxocox 15 mg comprimidos para perros  
Daxocox 30 mg comprimidos para perros  
Daxocox 45 mg comprimidos para perros  
Daxocox 70 mg comprimidos para perros  
Daxocox 100 mg comprimidos para perros  
enflicoxib

**2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)**

Cada comprimido contiene:  
Enflicoxib 15 mg  
Enflicoxib 30 mg  
Enflicoxib 45 mg  
Enflicoxib 70 mg  
Enflicoxib 100 mg

**3. FORMA FARMACÉUTICA**

Comprimidos

**4. TAMAÑO DEL ENVASE**

4 comprimidos  
10 comprimidos  
12 comprimidos  
20 comprimidos  
24 comprimidos  
50 comprimidos  
100 comprimidos

**5. ESPECIES DE DESTINO**

Perros

**6. INDICACIÓN(ES) DE USO**

**7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN**

Vía oral  
Lea el prospecto antes de usar.

**8. TIEMPO(S) DE ESPERA**

**9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)**

Lea el prospecto antes de usar.

**10. FECHA DE CADUCIDAD**

EXP {mes/año}

**11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar en el envase original con objeto de protegerlo de la luz  
Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación

**12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Eliminación: lea el prospecto.

**13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE**

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

**14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

**15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020 Oostkamp, Bélgica

**16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

EU/2/21/270/001 (15 mg, 4 comprimidos)  
EU/2/21/270/002 (15 mg, 10 comprimidos)  
EU/2/21/270/003 (15 mg, 12 comprimidos)  
EU/2/21/270/004 (15 mg, 20 comprimidos)  
EU/2/21/270/005 (15 mg, 24 comprimidos)

EU/2/21/270/006 (15 mg, 50 comprimidos)  
EU/2/21/270/007 (15 mg, 100 comprimidos)  
EU/2/21/270/008 (30 mg, 4 comprimidos)  
EU/2/21/270/009 (30 mg, 10 comprimidos)  
EU/2/21/270/010 (30 mg, 12 comprimidos)  
EU/2/21/270/011 (30 mg, 20 comprimidos)  
EU/2/21/270/012 (30 mg, 24 comprimidos)  
EU/2/21/270/013 (30 mg, 50 comprimidos)  
EU/2/21/270/014 (30 mg, 100 comprimidos)  
EU/2/21/270/015 (45 mg, 4 comprimidos)  
EU/2/21/270/016 (45 mg, 10 comprimidos)  
EU/2/21/270/017 (45 mg, 12 comprimidos)  
EU/2/21/270/018 (45 mg, 20 comprimidos)  
EU/2/21/270/019 (45 mg, 24 comprimidos)  
EU/2/21/270/020 (45 mg, 50 comprimidos)  
EU/2/21/270/021 (45 mg, 100 comprimidos)  
EU/2/21/270/022 (70 mg, 4 comprimidos)  
EU/2/21/270/023 (70 mg, 10 comprimidos)  
EU/2/21/270/024 (70 mg, 12 comprimidos)  
EU/2/21/270/025 (70 mg, 20 comprimidos)  
EU/2/21/270/026 (70 mg, 24 comprimidos)  
EU/2/21/270/027 (70 mg, 50 comprimidos)  
EU/2/21/270/028 (70 mg, 100 comprimidos)  
EU/2/21/270/029 (100 mg, 4 comprimidos)  
EU/2/21/270/030 (100 mg, 10 comprimidos)  
EU/2/21/270/031 (100 mg, 12 comprimidos)  
EU/2/21/270/032 (100 mg, 20 comprimidos)  
EU/2/21/270/033 (100 mg, 24 comprimidos)  
EU/2/21/270/034 (100 mg, 50 comprimidos)  
EU/2/21/270/035 (100 mg, 100 comprimidos)

<b>17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN</b>
--

Lot {número}

**DATOS MÍNIMOS QUE DEBERÁN FIGURAR EN BLISTERS O TIRAS**

**BLISTER**

**1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

Daxocox 15 mg comprimidos para perros  
Daxocox 30 mg comprimidos para perros  
Daxocox 45 mg comprimidos para perros  
Daxocox 70 mg comprimidos para perros  
Daxocox 100 mg comprimidos para perros

enflicoxib

**2. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Ecuphar NV

**3. FECHA DE CADUCIDAD**

EXP {mes/año}

**4. NÚMERO DE LOTE**

Lot {número}

**5. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”**

Uso veterinario.

## **B. PROSPECTO**

## PROSPECTO:

Daxocox 15 mg comprimidos para perros  
Daxocox 30 mg comprimidos para perros  
Daxocox 45 mg comprimidos para perros  
Daxocox 70 mg comprimidos para perros  
Daxocox 100 mg comprimidos para perros

### 1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

#### Titular de la autorización de comercialización

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020 Oostkamp, Bélgica

#### Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ  
Lelystad  
Países Bajos

### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Daxocox 15 mg comprimidos para perros  
Daxocox 30 mg comprimidos para perros  
Daxocox 45 mg comprimidos para perros  
Daxocox 70 mg comprimidos para perros  
Daxocox 100 mg comprimidos para perros

### 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada comprimido contiene:

#### **Sustancia activa:**

Enflicoxib	15mg
Enflicoxib	30 mg
Enflicoxib	45 mg
Enflicoxib	70 mg
Enflicoxib	100 mg

#### **Excipientes:**

Óxido de hierro negro (E172)	0.26%
Óxido de hierro amarillo (E172)	0.45%
Óxido de hierro rojo (E172)	0.50%

Comprimidos marrones, redondos y convexos

### 4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para el tratamiento del dolor y la inflamación asociados con la osteoartritis (o enfermedad articular degenerativa) en perros.

## **5. CONTRAINDICACIONES**

No usar en animales que sufran trastornos gastrointestinales, enteropatía por pérdida de proteínas o sangre, o trastornos hemorrágicos.

No usar en casos de insuficiencia renal o hepática.

No usar en casos de insuficiencia cardíaca.

No usar en perras gestantes o lactantes.

No usar en animales destinados a la cría.

No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

No usar en casos de hipersensibilidad conocida a las sulfonamidas.

No usar en animales deshidratados, hipovolémicos o hipotensos, ya que existe un riesgo potencial de aumento de la toxicidad renal.

## **6. REACCIONES ADVERSAS**

Se han notificado vómitos, heces blandas y/o diarrea frecuentemente en los ensayos clínicos, pero la mayoría de los casos se recuperan sin tratamiento.

Se han notificado apatía, pérdida de apetito o diarrea hemorrágica infrecuentemente.

Se ha notificado casos de úlcera gastrointestinal infrecuentemente.

Se observaron niveles elevados de urea en sangre y colesterol sérico en perros jóvenes sanos a la dosis recomendada en un estudio de seguridad de laboratorio.

En caso de reacciones adversas, se debe interrumpir el uso del medicamento veterinario y se debe administrar tratamiento general de apoyo, como en el caso de la sobredosis clínica con AINE, hasta la resolución completa de los signos. Se debe prestar especial atención a mantener el estado hemodinámico.

Pueden ser necesarios los protectores gastrointestinales y los fluidos parenterales, según corresponda, para los animales que experimentan reacciones adversas gastrointestinales o renales

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)

- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)

- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)

- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)

- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

## **7. ESPECIES DE DESTINO**

Perros

## **8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN**

Vía oral.

El intervalo de dosis es UNO POR SEMANA.

Primera dosis: 8 mg de enflicoxib por kg de peso corporal.

Dosis de mantenimiento: repetir el tratamiento cada 7 días a la dosis de 4 mg de enflicoxib por kg de peso corporal.

El medicamento veterinario debe administrarse inmediatamente antes o con la comida del perro. El peso corporal de los animales a tratar debe determinarse con precisión para garantizar la administración de la dosis correcta.

Peso (kg) /tamaño del comprimido (mg)	Número de comprimidos a administrar									
	PRIMERA DOSIS					DOSIS DE MANTENIMIENTO				
	8 mg/kg					4 mg/kg				
	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg
3 - 4.9	2					1				
5 - 7.5		2					1			
7.6 - 11.2			2					1		
11.3 - 15		4					2			
15.1 - 17.5				2					1	
17.6 - 25					2					1
25.1 - 35				4					2	
35.1 - 50					4					2
50.1 - 75					6					3

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

### 10. TIEMPO(S) DE ESPERA

No procede

### 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

Conservar en el envase original con objeto de protegerlo de la luz.

Para evitar ingestiones accidentales, conservar los comprimidos fuera del alcance de los animales

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja, después de CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

### 12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

#### Advertencias especiales para cada especie de destino:

No administre otros antiinflamatorios no esteroideos (AINE) o glucocorticoides simultáneamente o dentro de las 2 semanas posteriores a la última administración de este medicamento veterinario.

#### Precauciones especiales para su uso en animales:

Dado que la seguridad del medicamento no ha sido totalmente demostrada en animales muy jóvenes, se recomienda una monitorización cuidadosa durante el tratamiento en perros jóvenes de menos de 6 meses de edad.

El metabolito activo de enflicoxib presenta una vida media plasmática larga debido a su baja tasa de eliminación. Utilice este medicamento veterinario bajo monitorización estricta del veterinario cuando exista riesgo de úlcera gastrointestinal, o si el animal ha mostrado previamente intolerancia a los AINE.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario puede causar reacciones de hipersensibilidad (alérgicas). Las personas con hipersensibilidad conocida a los AINE deberían evitar el contacto con el medicamento veterinario.

Algunos AINE pueden ser perjudiciales para el feto, especialmente durante el tercer trimestre del embarazo. Las mujeres embarazadas deben administrar este medicamento veterinario con cuidado.

La ingestión de este medicamento veterinario puede ser perjudicial, especialmente para los niños, y se pueden observar efectos farmacológicos prolongados que conducen, por ejemplo, a trastornos gastrointestinales. Para evitar la ingestión accidental, administrar el comprimido al perro inmediatamente después de retirarlo del envase del blíster y no dividir ni aplastar los comprimidos.

En caso de ingestión accidental, consulte a un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos han demostrado efectos tóxicos para el feto a dosis tóxicas para la madre.

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación, la lactancia o reproducción en las especies de destino. No usar en gestantes, lactantes o animales reproductores.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No se han realizado estudios de interacción farmacológica. Al igual que otros AINE, este medicamento veterinario no debe administrarse simultáneamente con otros AINE o glucocorticoides.

Los animales se deberían monitorizar si se administra el medicamento veterinario simultáneamente con anticoagulantes.

Enflicoxib está altamente unido a proteínas plasmáticas y puede competir con otras sustancias altamente unidas, de modo que la administración concomitante puede dar lugar a efectos tóxicos.

El pretratamiento con otras sustancias antiinflamatorias puede dar lugar a reacciones adversas adicionales o aumentadas. Para evitar tales reacciones adversas cuando este medicamento veterinario se administre en sustitución de otro AINE, deberá asegurarse un período adecuado libre de tratamiento antes de administrar la primera dosis. No obstante, el período libre de tratamiento debe tener en cuenta la farmacología de los medicamentos utilizados previamente.

Debe evitarse la administración simultánea de medicamentos veterinarios potencialmente nefrotóxicos

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

Hubo evidencias de niveles elevados de urea en sangre y colesterol sérico en estudios de seguridad por sobredosis a una administración semanal continua a 12 mg/kg de peso corporal durante un período de 7

meses y a 20 mg/kg de peso corporal durante un período de 3 meses, con una dosis de carga inicial. No se detectaron otros efectos relacionados con el tratamiento asociado.

**13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Pregunte a su veterinario cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

**14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos (<http://www.ema.europa.eu/>).

**15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

Cajas de cartón que contienen 4, 10, 12, 20, 24, 50 o 100 comprimidos.  
Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

**België/Belgique/Belgien**

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020 Oostkamp  
Tél/Tel: +32 50314269

**Lietuva**

VIRBAC  
1ere avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**Република България**

VIRBAC  
1ere avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**Luxembourg/Luxemburg**

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020 Oostkamp  
Tel: +32 50314269

**Česká republika**

VIRBAC  
1ere avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**Magyarország**

VIRBAC HUNGARY KFT  
Szent István krt.11.II/21.  
HU-1055 Budapest  
Tel: +36 703387177

**Danmark**

VIRBAC Danmark A/S  
Profilvej 1  
DK-6000 Kolding  
Tel: +45 75521244

**Malta**

AGRIMED LIMITED  
MDINA ROAD, ZEBBUG ZBG 9016, MALTA  
Tel: +356 21465797

**Deutschland**

Ecuphar GmbH  
Brandteichstraße 20  
DE-17489 Greifswald  
Tel: +49 3834835840

**Nederland**

Ecuphar BV  
Verlengde Poolseweg 16  
NL-4818 CL Breda  
Tel: +31 880033800

**Eesti**

VIRBAC  
1ere avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel: +33-(0)492087300

**Norge**

VIRBAC Danmark A/S  
Profilvej 1  
DK-6000 Kolding  
Tel: +45 75521244

**Ελλάδα**

ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ  
1ο χλμ. Λεωφόρου Πατανίας – Μαρκοπούλου,  
19002, ΤΘ 100, Πατανία, Ελλάδα  
Τηλ.: +30 2106800900

**Österreich**

VIRBAC Österreich GmbH  
Hildebrandgasse 27  
A-1180 Wien  
Tel: +43-(0)121834260

**España**

Ecuphar Veterinaria SLU  
C/Cerdanya, 10-12 Planta 6º  
ES-08173 Sant Cugat del Vallés,  
Barcelona  
Tel: +34 935955000

**Polska**

VIRBAC Sp. z o.o.  
ul. Puławska 314  
PL 02-819 Warszawa  
Tel.: +48 228554046

**France**

VIRBAC France  
13e rue LID  
FR-06517, Carros  
Tel: +33 (0)805055555

**Portugal**

Belphar Lda  
Sintra Business Park 7, Edifício 1, Escritório 2K  
Zona Industrial de Abrunheira  
PT-2710-089 Sintra  
Tel: +351 308808321

**Hrvatska**

VIRBAC  
1ere avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel: +33-(0)492087300

**România**

VIRBAC  
1ere avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel: +33-(0)492087300

**Ireland**

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020 Oostkamp  
Tel: +32 50314269

**Slovenija**

VIRBAC  
1ere avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel: +33-(0)492087300

**Ísland**

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020 Oostkamp  
Tel: +32 50314269

**Slovenská republika**

VIRBAC  
1ere avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**Italia**

Ecuphar Italia S.r.l.  
Viale Francesco Restelli, 3/7  
IT-20124 Milano  
Tel: +39 0282950604

**Suomi/Finland**

VIRBAC  
1ere avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**Κύπρος**

Panchris Feeds (Veterinary) Ltd  
Γόρδιου Δεσμού 15, Βιομηχανική περιοχή  
Αραδίππου, Λάρνακα, 7100, (Τ.Θ. 45189, 7112,  
Αραδίππου), Κύπρος.  
Τηλ.: +357 24813333

**Sverige**

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige  
SE-171 21 Solna  
Tel: +45 75521244

**Latvija**

VIRBAC  
1ere avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020 Oostkamp  
Tel: +32 50314269