

# Daxocox 15 mg - Tablet

Geautoriseerd

- Enflicoxib

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Daxocox 15 mg - Tablet

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

**Doeldiersoort(en):**

Hond

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
15.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

**Farmaceutische vorm:**

Tablet

**Withdrawal period by route of administration:**

Oraal gebruik:

-

## Hond

---

### Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AH95

---

### Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Status toelating:

Valid

---

### Authorised in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Available in:

België , Bulgarije , Cyprus , Denemarken , Duitsland , Griekenland , Hongarije , Ierland , Italië , Kroatië , Malta , Nederland , Noorwegen , Oostenrijk , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Spanje , Tsjechië

---

### Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ecuphar NV

---

**Marketing authorisation date:**

20/04/2021

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Lelypharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

European Commission

---

**Toelatingsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

19/12/2024

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 6/01/2025

[Downloaden](#)

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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000343>