

Daxocox 30 mg - Tablet

Autorisert

- Enflcoxib

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Daxocox 30 mg - Tablet

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
30.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AH95

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

, AT , BE , BG , CZ , DE , DK , EE , EL , ES , FR , HR , HU , IT , Irland , Kypros , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar NV

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/04/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lelypharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/04/2021

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 18/02/2026

[Nedlasting](#)

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

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

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