

File downloaded on 2026-05-12

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000000067>

# Equioxx 57 mg - Chewable tablet

Oprávněný

- Firocoxib

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Equioxx 57 mg - Chewable tablet

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

57.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Lieková forma:

Žuvacia tableta

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Perorálne použitie:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 26 day 26 days

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QM01AH90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko , Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko , Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupné v:**

Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Dánsko , Estónsko , Francúzsko , Fínsko , Grécko , Holandsko , Island , Lichtenštajnsko , Litva , Lotyšsko , Luxembursko , Malta , Maďarsko , Nemecko , Nórsko , Portugalsko , Poľsko , Rakúsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Taliansko , United Kingdom (Northern Ireland) , Írsko , Česko , Španielsko , Švédsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Audevard

---

### **Dátum registrácie lieku:**

25/06/2008

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
PROVET S.A.

---

### **Zodpovedný orgán:**

European Commission

---

### **Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

13/06/2023

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 10/04/2026

[Stiahnuť](#)

ema-puar-equioxx-v-142-par-en.pdf

ema-puar-equioxx-v-142-var-x-0015-en.pdf

RV0838.pdf