INFORMATION DESTINÉE AUX DÉTENTEURS D'ANIMAUX

L'information professionnelle destinée aux professions médicales peut être consultée sur le site www.swissmedicinfo-pro.ch

NOTICE D'EMBALLAGE

Daxocox 15 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens Daxocox 30 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens Daxocox 45 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens Daxocox 70 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens Daxocox 100 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens Daxocox 140 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens Daxocox 200 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens

1 NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon. Domicile: Postfach 353, 8152 Glattbrugg

2 DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Daxocox 15 mg / 30 mg / 45 mg / 70 mg / 100 mg / 140 mg et 200 mg ad us. vet., comprimés aromatisés pour chiens

3 LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Chaque comprimé contient:

Substance active: Enflicoxib 15 mg / 30 mg / 45 mg / 70 mg / 100 mg / 140 mg / 200 mg

15 mg, 30 mg, 45 mg, 70 mg, 100 mg: comprimé brun, rond et convexe. 140 mg, 200 mg: comprimé brun, en forme de capsule.

4 INDICATION(S)

Pour le traitement de la douleur et de l'inflammation associées à une maladie articulaire due à l'usure. Pour le traitement de la douleur et de l'inflammation associées à des interventions chirurgicales sur l'appareil locomoteur ou les tissus mous.

5 **CONTRE-INDICATIONS**

Ne pas utiliser chez les chiens souffrant de troubles du tractus gastro-intestinal, de maladies du tractus gastro-intestinal accompagnées de pertes de protéines ou de sang, ou de troubles de la coagulation sanguine.

Ne pas utiliser en cas d'altération de la fonction rénale ou hépatique.



Ne pas utiliser en cas d'insuffisance cardiaque.

Ne pas utiliser chez les chiennes en gestation ou en lactation.

Ne pas utiliser chez les animaux d'élevage.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des autres composants.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue aux sulfamides.

Ne pas utiliser chez les animaux présentant une déshydratation, une diminution du volume sanguin ou une pression artérielle trop basse, car cela augmente le risque de dommages aux reins.

6 **EFFETS INDÉSIRABLES**

Des vomissements, des selles molles et/ou des diarrhées ont été fréquemment rapportés dans les études, mais la plupart des animaux se sont rétablis sans traitement.

Des cas d'apathie, de perte d'appétit ou de diarrhée sanglante ainsi que des ulcères gastro-intestinaux ont été peu fréquemment rapportés.

Dans une étude de laboratoire sur la tolérance, des taux élevés d'urée sanguine et de cholestérol ont été observés à la dose recommandée chez de jeunes chiens en bonne santé.

En cas d'effets indésirables, il convient de suspendre l'utilisation du médicament vétérinaire et d'appliquer un traitement de soutien général, comme en cas de surdosage d'anti-inflammatoires non stéroïdiens, jusqu'à la disparition des symptômes. Il convient de veiller tout particulièrement à maintenir le flux sanguin. L'administration de préparations et de solutions gastroprotectrices, qui ne sont pas administrées par voie gastro-intestinale, peut être nécessaire dans certaines circonstances chez les animaux présentant des effets secondaires au niveau du tractus gastro-intestinal ou des reins.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire ou votre pharmacien.

7 ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chien

8 POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

CE MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE N'EST PAS DESTINÉ À UNE UTILISATION QUOTIDIENNE. Il doit être utilisé UNE FOIS PAR SEMAINE.

Pour administration par voie orale.

Maladie articulaire due à l'usure:



Dose initiale: 8 mg d'enflicoxib par kg de poids corporel.

Dose d'entretien: répéter le traitement tous les 7 jours avec une dose de 4 mg d'enflicoxib par kg de poids corporel.

	Nombre de comprimés à administrer (1x / semaine)						
	Dose d'entretien						
	4 mg/kg						
Poids corporel (kg) /	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100	140 mg	200 mg
Taille des comprimés					mg		
(mg)							
2,5 – 4,9	1	-	-	-	-	-	-
5 – 7,5	-	1	-	•	-	-	-
7,6 – 11,2	-	ı	1	ı	-	ı	ı
11,3 – 17,5	-	ı	ı	1	-	ı	ı
17,6 – 25	-	-	-	-	1	-	-
25,1 – 35	-	-	-	-	-	1	-
35,1 – 50	-	-	-	-	-	-	1
50,1 – 75	-	-	-	-	-	2	-

Utilisation lors d'interventions chirurgicales:

Pour le traitement de la douleur liée à une intervention chirurgicale, la première dose de 8 mg/kg de poids corporel doit être administrée un jour (au moins 24 heures) avant l'intervention prévue.

Si la / le vétérinaire traitant constate, 7 jours après le premier traitement (6 jours après l'intervention), qu'un traitement postopératoire supplémentaire contre la douleur est nécessaire, d'autres traitements peuvent être administrés à une dose de 4 mg par kg de poids corporel, à intervalles de 7 jours.

9 CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Le médicament vétérinaire doit être administré immédiatement avant ou avec le repas du chien. Le poids corporel de l'animal à traiter doit être déterminé avec précision afin de garantir un dosage correct.

10 **TEMPS D'ATTENTE**

Sans objet.

11 CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Pas de précautions particulières de conservation concernant la température.

Conserver dans l'emballage d'origine afin de protéger le contenu de la lumière.



12 MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières pour chaque espèce cible:

Ne pas administrer d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens ou des glucocorticoïdes simultanément ou dans les deux semaines suivant la dernière administration de ce médicament vétérinaire.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal:

La tolérance du médicament vétérinaire n'ayant pas été entièrement démontrée chez les très jeunes animaux, une surveillance attentive est recommandée lors du traitement des chiens de moins de 6 mois. Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé pour des traitements de courte durée.

Le médicament vétérinaire ne doit être utilisé que sous surveillance vétérinaire stricte chez les animaux présentant un risque de modifications ulcéreuses du tractus gastro-intestinal ou ayant précédemment montré une intolérance aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Comme les comprimés sont aromatisés, il y a un risque que les chiens ou les chats recherchent spécifiquement les comprimés et les ingèrent de manière excessive. Pour cette raison, la préparation doit être conservée hors de portée des animaux.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux:

Ce médicament vétérinaire peut provoquer des réactions allergiques. Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux anti-inflammatoires non stéroïdiens doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Certains anti-inflammatoires non stéroïdiens peuvent être nocifs pour l'enfant à naître, en particulier pendant le dernier trimestre de la grossesse. Les femmes enceintes et allaitantes doivent utiliser le médicament vétérinaire avec précaution.

L'ingestion du médicament vétérinaire peut être nocive, en particulier pour les enfants, et des effets pharmacologiques de longue durée, tels que des troubles du tractus gastro-intestinal, peuvent survenir. Pour éviter toute ingestion accidentelle, le comprimé doit être administré au chien immédiatement après l'avoir retiré du blister. Ne pas diviser ou écraser les comprimés. En cas d'ingestion accidentelle, consulter immédiatement un médecin et lui montrer la notice ou l'étiquette.

Gestation et lactation:

Des études de laboratoire sur des rats et des lapins ont mis en évidence des effets nocifs sur les animaux à naître à des doses toxiques pour les mères.

L'innocuité du médicament vétérinaire pendant la gestation, la lactation ou la reproduction chez l'espèce cible n'a pas été établie. Ne pas utiliser chez les animaux d'élevage, les chiens en gestation ou en lactation.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions:

Aucune étude d'interaction n'a été réalisée.

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être administré en même temps que d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens ou des glucocorticoïdes.

En cas d'administration concomitante du médicament vétérinaire avec des anticoagulants, les animaux doivent être surveillés attentivement.



Un traitement préalable avec d'autres anti-inflammatoires peut entraîner des effets indésirables supplémentaires ou accrus. Si le médicament vétérinaire doit être administré à la place d'un autre anti-inflammatoire non stéroïdien, il convient de s'assurer, en concertation avec le vétérinaire, qu'il existe une période appropriée sans traitement avant l'administration de la première dose, afin d'éviter de tels effets indésirables.

Il convient d'éviter l'administration concomitante avec des médicaments vétérinaires susceptibles d'endommager les reins.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes):

Dans une étude de surdosage avec administration hebdomadaire continue de 12 mg/kg de poids corporel pendant 7 mois et de 20 mg/kg de poids corporel pendant 3 mois avec une dose de charge initiale, il y a eu des indications d'augmentation des taux d'urée sanguine et de cholestérol sérique. Aucun autre effet secondaire lié au traitement n'a été observé.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14 DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

14.07.2025

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament vétérinaire aux adresses www.swissmedic.ch et www.swissmedicinfo-pro.ch.

15 INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Blister en plastique-aluminium de 4, 5 ou 10 comprimés

Tailles d'emballage:

Boîte pliante de 4, 5, 10, 12, 20, 24, 50 ou 100 comprimés pour Daxocox 15, 30, 45, 70 et 100 mg Boîte pliante de 4, 5, 12 ou 20 comprimés pour Daxocox 140 et 200 mg

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire. Swissmedic 69133.

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché désigné à la rubrique 1.

