

# Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Autorizovaný

- Robenacoxib

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs  
Robexera 10 mg Kautabletten für Hunde

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Pes

### Způsob podání:

Perorální podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Léková forma:

Žvýkáci tableta

### Withdrawal period by route of administration:

**Perorální podání:**

- **Pes**
- 

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

QM01AH91

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Německo

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

1/08/2023

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Krka-Farma d.o.o.

Tad Pharma GmbH

Krka d.d. Novo Mesto

---

**Odpovědný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

V7009716.00.00

---

**Datum změny stavu registrace:**

1/08/2023

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0775/002

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985926>