

Robexera 40 mg chewable tablets for dogs

Autorizovaný

- Robenacoxib

Product identification

Název léčivého přípravku:

Robexera 40 mg chewable tablets for dogs

Robexera 40 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](#)

40.00 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:

V7009718.00.00

Datum změny stavu registrace:

1/08/2023

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0775/004

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991452>