

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Autorizovaný

- Robenacoxib

Product identification

Název léčivého přípravku:

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs
Robexera, 10 mg närimistabletid koertele

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:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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:

3/09/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Krka-Farma d.o.o.

Tad Pharma GmbH

Krka d.d. Novo Mesto

Odpovědný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1123623

Datum změny stavu registrace:

3/09/2023

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

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/600000985923>