

Rogiola 5 mg chewable tablets for dogs

Registrováno

- Robenacoxib

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Rogiola 5 mg chewable tablets for dogs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Žvýkací tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AH91

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Datum registrace:

8/11/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

69825

Datum změny stavu registrace:

8/11/2023

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0785/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Dánsko Finsko Francie Německo Řecko Itálie
Nizozemsko Norsko Portugalsko Španelsko Švédsko

Generic of:

600000004401

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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