

# Robexera 10 mg Kautabletten für Hunde

Autorisiert

- Robenacoxib

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

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

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

### **Darreichungsform:**

Kautablette

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

**zum Einnehmen:**

- Hund

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM01AH91

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Deutschland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Krka-Farma d.o.o.

Tad Pharma GmbH

Krka d.d. Novo Mesto

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

V7009716.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/08/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0775/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Estland Finnland  
Frankreich Deutschland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande Polen  
Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

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