

Rogiola 5 mg chewable tablets for dogs

Autorisiert

- Robenacoxib

Product identification

Name des Arzneimittels:

Rogiola 5 mg chewable tablets for dogs
Rogiola 5 mg kauwtabletten voor honden

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Kautablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- Hund

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

QM01AH91

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

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:

9/08/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Tad Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Krka d.d. Novo Mesto

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 131046

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/09/2023

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0785/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Dänemark Finnland Frankreich Deutschland
Griechenland Italien Niederlande Norwegen Portugal Spanien Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

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/600000985978>