

# Rogiola 10 mg Kautabletten für Hunde

Autorisiert

- Robenacoxib

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Rogiola 10 mg chewable tablets for dogs  
Rogiola 10 mg comprimés à croquer pour chiens  
Rogiola 10 mg kauwtabletten voor honden  
Rogiola 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:**

Belgien

---

**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:**

12/09/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Tad Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.  
Krka d.d. Novo Mesto

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V661747

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/09/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0785/002

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Published on: 12/10/2023

[Herunterladen](#)

## Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Published on: 12/10/2023

[Herunterladen](#)

## Etikettierung

Deutsch (PDF)

Published on: 12/10/2023

[Herunterladen](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985983>