

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Robenacoxib

Product identification

Nombre del medicamento:

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs
Robexera, 10 mg, tablete za žvakanje, za pse

Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:
• **Perros**

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AH91

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Slovenian](#) [Finés](#) [Swedish](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Additional information

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Swedish](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

3/07/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Krka-Farma d.o.o.

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/23-01/454

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/07/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0775/002

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Estonia Finlandia Francia
Alemania Hungría Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Swedish](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985921>