

Rogiola 40 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Robenacoxib

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Rogiola 40 mg chewable tablets for dogs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QM01AH91

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

8/11/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

69828

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/11/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0785/004

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia Italia
Países Bajos Noruega Portugal España Suecia

Generic of:

600000004401

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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