

Rogiola 5 mg chewable tablets for dogs

Autorisé

- Robenacoxib

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Rogiola 5 mg chewable tablets for dogs

Rogiola Vet. 5 mg tyggetabletter

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AH91

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/11/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

69825

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/11/2023

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0785/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Danemark Finlande France Allemagne Grèce
Italie Pays-Bas Norvège Portugal Espagne Suède

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.