

# Robexera 20 mg/ml solution for injection for cats and dogs

Heimilað

- Robenacoxib

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Robexera 20 mg/ml solution for injection for cats and dogs

Robexera 20 mg/ml solution injectable pour chats et chiens

Robexera 20 mg/ml oplossing voor injectie voor katten en honden

Robexera 20 mg/ml Injektionslösung für Katzen und Hunde

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hundur

Köttur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QM01AH91

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Belgía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

26/09/2025

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

BE-V665106

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

26/09/2025

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0627/001/DC

---

**Þáttökulönd (CMS):**

Belgía Búlgaría Króatía Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland  
Þýskaland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Holland Noregur Pólland  
Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

**Generic of:**

600000004139

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)