

Robexera 5 mg chewable tablets for dogs

Viðurkennt

- Robenacoxib

Product identification

Heiti lyfs:

Robexera 5 mg chewable tablets for dogs
Robexera 5 mg compresse masticabili per cani

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:
• Hundur

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

QM01AH91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Áletrun:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

26/09/2023

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Krka-Farma d.o.o.

Tad Pharma GmbH

Krka d.d. Novo Mesto

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

105706

Dagsetning leyfisbreytingar:

26/09/2023

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0775/001

Þátttökulönd (CMS):

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

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

Documents

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985960>