

Robexera 5 mg chewable tablets for dogs

Autorizzato

- Robenacoxib

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Robexera 5 mg chewable tablets for dogs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa masticabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AH91

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/02/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

72503

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/02/2025

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0775/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Francia Germania Ungheria Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Norvegia
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

600000004401

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