

# Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Autorizzato

- Robenacoxib

## Product identification

**Denominazione del medicinale:**

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs  
Robexera 10 mg Kautabletten für Hunde

**Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

Cane

**Via di somministrazione:**

Uso orale

## Product details

**Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
10.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

**Forma farmaceutica:**

Compresa masticabile

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso orale:**

- Cane

---

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

QM01AH91

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Krka-Farma d.o.o.

Tad Pharma GmbH

Krka d.d. Novo Mesto

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

V7009716.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/08/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0775/002

---

**Stati membri interessati:**

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

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985926>