

Robexera 20 mg chewable tablets for dogs

Autorizzato

- Robenacoxib

Product identification

Denominazione del medicinale:

Robexera 20 mg chewable tablets for dogs
Robexera, 20 mg, tablete za žvakanje, za pse

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
20.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa 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:

Croazia

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:

Domanda per 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:

3/07/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/23-01/455

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/07/2023

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0775/003

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca 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](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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/600000985995>