

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Autorizzato

- Robenacoxib

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs
ROBEXERA 10 MG COMPRIMES A CROQUER POUR CHIENS

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](#)
10.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa masticabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cane

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:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/07/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/2358033 8/2023

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/07/2023

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0775/002

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](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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