

Robentrol 20 mg tablets for dogs

Toegelaten

- Robenacoxib

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ROBENTROL 20 MG TABLETS FOR DOGS

Robentrol 20 mg tablets for dogs

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AH91

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Ierland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Handelsvergunningsdatum:

1/08/2025

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Vergunningsnummer:

VPA10987/183/003

Datum toelatingswijziging:

1/08/2025

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0500/003

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Duitsland Ierland Italië Nederland Portugal Spanje Zweden

Generic of:

600000004401

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet