

Robexera 40 mg chewable tablets for dogs

Geautoriseerd

- Robenacoxib

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Robexera 40 mg chewable tablets for dogs

Robexera 40 mg Kautabletten für Hunde

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**

QM01AH91

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Duitsland

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

1/08/2023

Productielocaties partijvrijgifte:

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Toelatingsnummer:

V7009718.00.00

Wijzigingsdatum status toelating:

1/08/2023

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0775/004

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Kroatië Tsjechië Estland Finland Frankrijk Duitsland
Hongarije Italië Letland Litouwen Nederland Noorwegen Polen Portugal
Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991452>