

# Rogiola 10 mg chewable tablets for dogs

Geautoriseerd

- Robenacoxib

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Rogiola 10 mg chewable tablets for dogs  
Rogiola vet 10 mg purutabletti

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
10.00 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](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Finland

---

**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](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

28/09/2023

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Tad Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.  
Krka d.d. Novo Mesto

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Finnish Medicines Agency

---

**Toelatingsnummer:**

42004

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

28/09/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0785/002

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Cyprus Denemarken Finland Frankrijk Duitsland  
Griekenland Italië Nederland Noorwegen Portugal Spanje Zweden

---

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

Bijsluiter

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/600000985984>