

Rogiola 20 mg chewable tablets for dogs

Autorisert

- Robenacoxib

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rogiola 20 mg chewable tablets for dogs
Rogiola 20 mg kauwtabletten voor honden

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
20.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tyggetablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AH91

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Tilgjengelig i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/08/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 131048

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/09/2023

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0785/003

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros DK FI FR DE EL IT NL NO PT ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.