

Robexera 5 mg chewable tablets for dogs

Autorisert

- Robenacoxib

Product identification

Legemidlets navn:

Robexera 5 mg chewable tablets for dogs
Robexera 5 mg žvečljive tablete za pse

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
5.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tyggetablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:
• hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QM01AH91

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
SI

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:
12/07/2023

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Krka-Farma d.o.o.
Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Ansvarlig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkjeningsnummer:

DC/V/0779/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

12/07/2023

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0775/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG HR CZ EE FI FR DE HU IT LV LT NL PL PT RO SI SI ES SE

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

Documents

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985968>