

Rogiola 20 mg chewable tablets for dogs

Autorisert

- Robenacoxib

Product identification

Legemidlets navn:

Rogiola 20 mg chewable tablets for dogs

Rogiola 20 mg comprimidos mastigáveis para cães

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

20.00 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:
PT

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:
Tad Pharma GmbH
Krka-Farma d.o.o.
Krka d.d. Novo Mesto

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

1584/03/23RFVPT

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

19/04/2024

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0785/003

Gjeldende medlemsstater:

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

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

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

Preparatomtale

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/600000986021>