

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Autorisert

- Robenacoxib

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs
ROBEXERA 10 MG COMPRIMES A CROQUER POUR CHIENS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Tyggetablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AH91

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

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:

20/07/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Krka-Farma d.o.o.
TAD Pharma GmbH
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/2358033 8/2023

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/07/2023

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0775/002

Gjeldende medlemsstater:

BE BG HR CZ DK EE FI FR DE HU IT LV LT NL NO PL PT RO SI SI
ES SE

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg og merking

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