

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Robenacoxib

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
10.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AH91

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de autorização de introdução no mercado:

7/02/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

72505

Data da alteração do estado de autorização:

7/02/2025

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0775/002

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Croácia República Checa Dinamarca Estónia Finlândia
França Alemanha Hungria Itália Letónia Lituânia Países Baixos Noruega
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Generic of:

600000004401

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

ie-puar-mr-iev0775002-robexera-10-mg-chewable-tablets-for-dogs-en.pdf