

Onsior 10 mg - Tablet (dogs)

Autorizado

- Robenacoxib

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Onsior 10 mg - Tablet (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](#)

Presentation_strength:10 mg Reference:Monograph Index:0

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AH91

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

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

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

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 italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

16/12/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Elanco France S.A.S.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

11/12/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 2/05/2024

[Descarregar](#)

ema-puar-onsior-v-127-par-en.pdf

ema-puar-onsior-v-127-var-ii-24-g-en.pdf

ema-puar-onsior-v-127-var-ii-0018-g-en.pdf

ema-puar-onsior-v-127-var-ii-0006-g-en.pdf