

Rogiola 40 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Robenacoxib

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Rogiola 40 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](#)
40.00 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:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

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:

9/08/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 131049

Data da alteração do estado de autorização:

22/09/2023

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0785/004

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre Dinamarca Finlândia França Alemanha Grécia Itália
Países Baixos Noruega Portugal Espanha Suécia

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.