File downloaded on 2025-12-03

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000991464

Robexera 40 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

Robenacoxib

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Robexera 40 mg chewable tablets for dogs Robexera vet 40 mg tuggtablett för hund

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 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

Autorisado em:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em <u>sueco</u>

Disponível apenas em sueco

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>Norwegian</u>

Titular da autorização de introdução no mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de autorização de introdução no mercado:

8/09/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

63437

Data da alteração do estado de autorização:

8/09/2023

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0775/004

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)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.