

# Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Robenacoxib

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Robexera 10 mg žvečljive tablete za pse

---

### **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:**

Eslovénia

---

**Disponibilidade:**

Eslovénia

---

**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:**

12/07/2023

---

**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:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número da autorização:**

DC/V/0779/002

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

12/07/2023

---

**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

600000004401

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Combined File of all Documents

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

[ie-puar-mr-iev0775002-robexera-10-mg-chewable-tablets-for-dogs-en.pdf](#)