

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Robenacoxib

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

10.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AH91

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

21/08/2023

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:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10774/075/002

Data de alteração do estado de autorização:

21/08/2023

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0775/002

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Croácia República Checa 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

Combined File of all Documents

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

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985918>