

Rogiola 20 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Robenacoxib

Product identification

Nome do medicamento:

Rogiola 20 mg chewable tablets for dogs

Rogiola 20 mg μασώμενα δισκία για σκύλους

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

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

- Dog

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QM01AH91

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Chipre

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

21/11/2023

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Tad Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Krka d.d. Novo Mesto

Autoridade responsável:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número da autorização:

CY00958V

Data de alteração do estado de autorização:

21/11/2023

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0785/003

Estados-Membros envolvidos:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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/600000992092>