

# Rogiola 40 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Robenacoxib

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Rogiola 40 mg chewable tablets for dogs

Rogiola 40 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](#)

40.00 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:**

TAD Pharma GmbH  
Krka-Farma d.o.o.  
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10774/076/004

---

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

21/08/2023

---

**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

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://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/600000985940>