

# Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Robenacoxib

## Product identification

### Nome do medicamento:

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs  
Robexera, 10 mg, tablete za žvakanje, za pse

---

### 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](#)  
10.00 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:**

Croácia

**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:**

3/07/2023

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Krka-Farma d.o.o.

Tad Pharma GmbH

Krka d.d. Novo Mesto

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número da autorização:**

UP/I-322-05/23-01/454

---

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

3/07/2023

---

**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 Polónia Portugal  
Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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/600000985921>