

# Robexera 20 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Robenacoxib

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Robexera 20 mg chewable tablets for dogs

Robexera, 20mg, Žvýkáci tableta

### 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](#)

20.00 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:**

República Checa

---

**Disponibilidade:**

República Checa

---

**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:**

31/07/2023

---

**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:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/037/23-C

---

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

31/07/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0775/003

---

**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.

Combined File of all Documents

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

ie-puar-mr-iev0775003-robexera-20-mg-chewable-tablets-for-dogs-en.pdf