

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, Žvýkací 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

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](#)