

Rogiola 5 mg comprimidos mastigáveis para cães

Autorizado

- Robenacoxib

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Rogiola 5 mg chewable tablets for dogs

Rogiola 5 mg comprimidos mastigáveis para cães

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](#)

5.00 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:

Portugal

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:

12/07/2023

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:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1584/01/23RFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

19/04/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0785/001

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

Documentos

Combined File of all 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/600000985979>