

Rogiola 10 mg comprimidos mastigáveis para cães

Autorizado

- Robenacoxib

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Rogiola 10 mg chewable tablets for dogs

Rogiola 10 mg comprimidos mastigáveis para cães

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](#)

10.00 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:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

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:

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:

1584/02/23RFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

19/04/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0785/002

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.