

File downloaded on 2026-03-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000991455>

# Robexera 40 mg chewable tablets for dogs

Oprávněný

- Robenacoxib

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Robexera 40 mg chewable tablets for dogs

Robexera 40 mg košľajamās tabletes suņiem

### Účinnā látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinnā látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

**Lieková forma:**

Žuvacia tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QM01AH91

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Lotyšsko

---

**Dostupné v:**

Lotyšsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Dátum registrácie lieku:**

27/06/2023

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Zodpovedný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

V/DCP/23/0030

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

27/06/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0775/004

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Bulharsko Chorvátsko Česko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko  
Nemecko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Nórsko Poľsko  
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

600000004401

600000004401

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.