

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Oprávněný

- Robenacoxib

Product identification

Názov lieku:

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Robexera 10 mg chewable tablets for dogs

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Žuvacia tableta

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):QM01AH91

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:Valid

Authorised in:Írsko

Opis balenia:Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:21/08/2023

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Krka-Farma d.o.o.

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10774/075/002

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/08/2023

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0775/002

Dotknuté členské štáty:

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

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985918>