

# Robexera 40 mg chewable tablets for dogs

Oprávněný

- Robenacoxib

## Product identification

### Názov lieku:

Robexera 40 mg chewable tablets for dogs  
Robexera 40 mg kauwtabletten voor honden

### 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](#)  
40.00 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](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Holandsko

---

**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](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

8/08/2023

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Krka-Farma d.o.o.

Tad Pharma GmbH  
Krka d.d. Novo Mesto

---

**Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 130032

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

6/02/2024

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0775/004

---

**Dotknuté členské štáty:**

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

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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/600000991457>