

Onsior 10 mg - Tablet (dogs)

Auktoriserad

- Robenacoxib

Product identification

Läkemedlets namn:

Onsior 10 mg - Tablet (dogs)

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation_strength:10 mg Reference:Monograph Index:0

Läkemedelsform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

- Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AH91

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Available in:

Belgien , Cypern , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Grekland , Irland , Italien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

16/12/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Elanco France S.A.S

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/12/2008

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 2/05/2024

Ladda ner

ema-puar-onsior-v-127-par-en.pdf

ema-puar-onsior-v-127-var-ii-24-g-en.pdf

ema-puar-onsior-v-127-var-ii-0018-g-en.pdf

ema-puar-onsior-v-127-var-ii-0006-g-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004137>