

Vetemex 10 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Разрешен

- Maropitant

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Vetemex 10 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Vetemex, 10 mg/ml süstelahus koertele ja kassidele

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

котка

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:**Интравенозно приложение:**

- куче
- котка

Подкожно приложение:

- куче
- котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA04AD90

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Estonia

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

27/04/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на лиценз:

1111423

Дата на промяна в статуса на лиценз:

27/04/2023

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

DE/V/0304/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
Portuguese Slovak Finnish Swedish Icelandic Norwegian

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000982633>