

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

Autorizovaný

- Maropitant

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Vetemex, 10 mg/ml, injekcinis tirpalas šunims ir katėms

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Kočka

Způsob podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intravenózní podání:**

- Pes
- Kočka

Subkutánní podání:

- Pes
- Kočka

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA04AD90

Právní status výdeje:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Litva

Available in:

Litva

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

3/04/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Odpovědný orgán:

European Medicines Agency

Registrační číslo:

LT/2/23/2740/001-004

Datum změny stavu registrace:

3/04/2023

Referenční členský stát:

Německo

Číslo postupu:

DE/V/0304/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko

Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000982606>