

# EMEPRID 5 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Metoclopramide hydrochloride monohydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

EMEPRID 5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

EMEPRID 5 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Hund

Katze

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA03FA01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

21/07/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CEVA SANTE ANIMALE

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-00878

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/07/2010

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0219/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Zypern Deutschland Griechenland Irland Luxemburg  
Niederlande

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung