

Arocenia 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Autorisiert

- Maropitant

Product identification

Name des Arzneimittels:

Arocenia, 10mg/ml, Solution for injection

Arocenia 10 mg/ml solution injectable pour chiens et chats

Arocenia 10 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

Arocenia 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

- Hund
- Katze

subkutane Anwendung:

- Hund
 - Katze
-

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

QA04AD90

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

7/03/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V662327

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/03/2024

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0179/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Kroatien Estland Deutschland Ungarn Lettland Litauen Niederlande
Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 26/03/2024

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 26/03/2024

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 26/03/2024

[Herunterladen](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991765>