

Mcepe 1 mg/ml oral solution for dogs and cats

Autorizado

- Metoclopramide hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Mcepe 1 mg/ml oral solution for dogs and cats

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
1.00 Miligramo(s)/Mililitro / 1.00 Vial

Forma farmacéutica:

Solución oral

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QA03FA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Fecha de autorización de comercialización:

15/07/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 133383

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/07/2025

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0424/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia República Checa Dinamarca Estonia Finlandia
Francia Alemania Grecia Italia Letonia Lituania Noruega Polonia Eslovaquia
España Suecia

Generic of:

600000035314

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Final PuAR Mcepe NLV0424001DC.pdf