

# 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](http://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