

Maropitant Bioveta, 10mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Maropitant citrate monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Maropitant Bioveta, 10mg/ml, Solution for injection

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

QA04AD90

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:

Eslovaquia

Descripción del formato:

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:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

10/03/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/004/DC/26-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/03/2026

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0192/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Croacia Chipre Estonia Francia Grecia Hungría Italia Letonia
Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia España

Generic of:

600000001521

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.

eu-puar-czv0192001-mr-maropitant_bioveta-en.pdf