

Arocenia, 10mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Maropitant

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intravenosa:**

- Perros
- Gatos

Vía subcutánea:

- Perros
 - Gatos
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QA04AD90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

7/03/2024

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Krka d.d. Novo Mesto
Tad Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V662327

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/03/2024

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0179/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Croacia Estonia Alemania Hungría Letonia Lituania Países Bajos
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Prospecto

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

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