

Emevet 16 mg - Chewable tablet

Autorisé

- Maropitant

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Emevet 16 mg - Chewable tablet

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
16.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA04AD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Allemagne , Belgique , Croatie , Danemark , Espagne , Estonie , Irlande , Italie , Lettonie , Lituanie , Luxembourg , Norvège , Pays-Bas , Portugal , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovénie , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/06/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/06/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 6/02/2026

[Télécharger](#)

ema-puar-v6439-emevet-initial-en.pdf