

Cytopoint 40 mg/ml - Solution for injection

Autorisé

- Lokivetmab

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Cytopoint 40 mg/ml - Solution for injection

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:40 mg Reference:Hse Index:0

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

•

Chien

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

QD11AH91

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:

Belgique , Chypre , Danemark , Espagne , Estonie , Finlande , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Lettonie , Lituanie , Luxembourg , Pays-Bas , Pologne , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , Suède , Tchéquie

Description des conditionnements:

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:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/04/2017

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

Zoetis Belgium

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:

27/05/2020

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: 19/12/2024

[Télécharger](#)

ema-puar-v3939-cytopoint-initial-en.pdf

ema-puar-v3939-cytopoint-var-ii009-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003686>