

# Vetemex 10 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Autorisé

- Maropitant

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Vetemex 10 mg/ml solution for injection for dogs and cats  
Vetemex vet 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Chien  
Chat

---

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse  
Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intraveineuse:**

- 

**Chien**

- 

**Chat**

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Chien**

- 

**Chat**

---

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

QA04AD90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Disponible en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

---

## 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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

19/02/2019

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

838747

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/02/2019

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0304/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Croatie Tchéquie Danemark Estonie Finlande France  
Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal  
Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061651>