

# Emevet 160 mg - Chewable tablet

Heimilað

- Maropitant

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Emevet 160 mg - Chewable tablet

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hundur

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)  
160.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

### Lyfjaform:

Tuggutafla

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QA04AD90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

2/06/2025

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

European Commission

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

2/06/2025

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 6/02/2026

Sækja

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