

Cerenia 60 mg - Tablet

Viðurkennt

- Maropitant citrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cerenia 60 mg - Tablet

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [English](#)
89.91 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hundur

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)

Fáanlegt í:

Belgía , Bretland (Norður-Írland) , Danmörk , Finnland , Grikkland , Holland , Kýpur , Lúxemborg , Pólland , Spánn , Svíþjóð , Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium SA

Dagsetning markaðsleyfis:

29/09/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fareva Amboise

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/09/2006

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenzkan (PDF)

Birt á: 18/11/2024

Sækja

ema-puar-cerenia-v-106-var-x-0023-en.pdf

ema-puar-cerenia-v-106-par-en.pdf

ema-puar-cerenia-v-106-var-ii-0013-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001526>