

# Vetemex 10 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

Autorizzato

- Maropitant

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Vetemex 10 mg/ml Solution for Injection for Dogs and Cats

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**  
QA04AD90

---

**Stato legale della fornitura:**  
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**  
Autorizzato

---

**Autorizzato in:**  
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibile in:**  
United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descrizione della confezione:**  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**  
Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**  
Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**  
CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**  
27/02/2019

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**  
CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 20916/3010

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/07/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0304/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia  
Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia  
Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2402459-paren-20230306.pdf