

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

Geautoriseerd

- Maropitant

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intraveneus gebruik:**

- Hond
- Kat

Subcutaan gebruik:

- Hond
- Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA04AD90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Ierland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

1/02/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA10810/016/001

Wijzigingsdatum status toelating:

1/02/2019

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0304/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk
Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Nederland Polen
Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061654>