

Prevomax 10 mg/ml - Solution for injection

Autorisert

- Maropitant

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Prevomax 10 mg/ml - Solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

10.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intravenøs bruk:**

- **hund**
- **katt**

Subkutan bruk:

- **hund**
- **katt**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA04AD90

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dechra Regulatory B.V

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/06/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/06/2017

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 19/02/2025

Nedlasting

ema-puar-prevomax-v-4331-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003450>