

# Emeprid 1 mg/ml Oral Solution for Dogs and Cats

Autorizado

- Metoclopramide hydrochloride monohydrate

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Emeprid 1 mg/ml Oral Solution for Dogs and Cats

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução oral

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA03FA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Disponibilidade:**

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ceva Sante Animale

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/12/2010

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoridade responsável:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número da autorização:**

Vm 14966/3094

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/08/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0219/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Chipre Alemanha Grécia Irlanda Luxemburgo Países Baixos  
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)