

Maropitant Bioveta, 10mg/ml, Solution for injection

Oprávněný

- Maropitant citrate monohydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Maropitant Bioveta, 10mg/ml, Solution for injection

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
14.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA04AD90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Dátum registrácie lieku:

1/06/2025

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

64974/02-06-2025/K-0261301

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/03/2025

Referenčný členský štát:

Česko

Číslo postupu:

CZ/V/0192/001

Dotknuté členské štáty:

Bulharsko Chorvátsko Cyprus Estónsko Francúzsko Grécko Maďarsko
Taliansko Lotyšsko Litva Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Španielsko

Generic of:

600000001521

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

Dokumenty

eu-puar-czv0192001-mr-maropitant_bioveta-en.pdf