

# Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Разрешен

- Maropitant citrate monohydrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Vominil 10 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για σκύλους και γάτες

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

### Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

14.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QA04AD90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Cyprus

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

26/07/2023

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Отговорен орган:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Номер на разрешението за търговия:**

CY00920V

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

26/07/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

AT/V/0030/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански  
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

[illegible]

Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

**Generic of:**

600000001521

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.