

Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Autorizovaný

- Maropitant citrate monohydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen
Vominil 10 mg/ml Stungulyf, lausn handa hundum og köttum

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes
Kočka

Způsob podání:

Intravenózní podání
Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
14.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intravenózní podání:**

- Pes
- Kočka

Subkutánní podání:

- Pes
 - Kočka
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA04AD90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

1/08/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetviva Richter GmbH

Odpovědný orgán:

Icelandic Medicines Agency

Registrační číslo:

IS/2/23/010/01

Datum změny stavu registrace:

1/08/2023

Referenční členský stát:

Rakousko

Číslo postupu:

AT/V/0030/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španělsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984753>