

Metomotyl 2,5 mg/ml Injektionslösung für Katzen und Hunde

Autorisiert

- Metoclopramide hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

Metomotyl 2.5 mg/ml solution for injection for cats and dogs

Metomotyl 2,5 mg/ml Injektionslösung für Katzen und Hunde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Hund

-

Katze

subkutane Anwendung:

-

Hund

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA03FA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

23/07/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

835668

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/07/2014

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0182/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland
Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Norwegen Polen Portugal Rumänien Slowakei Spanien
Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035893>