

# Vomend 5 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Autorisiert

- Metoclopramide hydrochloride

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Vomend 5 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Vomend 5 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

---

### **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](#)

5.00 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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Niederlande

---

**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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

30/11/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 106887

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/01/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0145/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Deutschland Italien Luxemburg Portugal Spanien

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

106887 par.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036990>