

# Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Maropitant citrate monohydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Vominil 10 mg/ml Stungulyf, lausn handa hundum og köttum

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

Katze

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

14.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

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

QA04AD90

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Island

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

1/08/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

IS/2/23/010/01

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/08/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Österreich

---

**Verfahrensnummer:**

AT/V/0030/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland  
Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien  
Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei  
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Generic of:**

600000001521

---

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

## Dokumente

Etikettierung
---------------

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

Packungsbeilage

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.