

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

Autorizado

- Metoclopramide hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Vomend 5 mg/ml solution for injection for dogs and cats  
Vomend 5 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros  
Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular  
Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- Perros
- Gatos

**Vía subcutánea:**

- Perros
  - Gatos
- 

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA03FA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/12/2010

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

401382.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/11/2015

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0145/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Alemania Italia Luxemburgo Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

106887 par.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036961>