

# Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Autorizado

- Maropitant citrate monohydrate

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Vominil, 10 mg/ml, injekcinis tirpalas šunims ir katēms

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Product details

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

Disponible únicamente en [English](#)

14.48 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vía intravenosa:**

- Perros
- Gatos

**Vía subcutánea:**

- Perros
  - Gatos
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QA04AD90

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Lituania

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

6/09/2023

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/23/2775/001-004

---

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

6/09/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Austria

---

**Número de procedimiento:**

AT/V/0030/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia  
Lituania Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984754>