

Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Autorisé

- Maropitant citrate monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Vominil 10 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

14.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intraveineuse:**

-

Chien

-

Chat

Voie sous-cutanée:

-

Chien

-

Chat

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA04AD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Disponible en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetviva Richter GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/07/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 130116

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/08/2023

État membre de référence:

Autriche

Numéro de procédure:

AT/V/0030/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande
France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Generic of:

600000001521

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984747>