

Metomotyl 5 mg/ml Solution for Injection for Cats and Dogs

Heimilað

- Metoclopramide hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Metomotyl 5 mg/ml Solution for Injection for Cats and Dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA03FA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/09/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 41821/3008

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/03/2024

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0182/002

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg
Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.