

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

Viðurkennt

- Metoclopramide hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vomend 5 mg/ml solution for injection for dogs and cats
Vomend Anti-Emeticum 5 mg/ml Solution injectable

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur
Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Hundur

-

Köttur**Til notkunar undir húð:**

-

Hundur

-

Köttur

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

QA03FA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [English](#)Aðeins fáanlegt í [English](#)Aðeins fáanlegt í [English](#)Aðeins fáanlegt í [English](#)Aðeins fáanlegt í [English](#)Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dechra Regulatory B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/12/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Eurovet Animal Health B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

V/914/11/01/1032

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/12/2010

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0145/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Þýskaland Ítalía Lúxemborg Portúgal Spánn

Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

106887 par.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036993>