

Vominil 10 mg/ml Stungulyf, lausn handa hundum og köttum

Viðurkennt

- Maropitant citrate monohydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Vominil 10 mg/ml Stungulyf, lausn handa hundum og köttum

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

14.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

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

-

Hundur

-

Köttur

Til notkunar undir húð:

-

Hundur

-

Köttur

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

QA04AD90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

Lýsing umbúða:

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 fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetviva Richter GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

1/08/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetviva Richter GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/23/010/01

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/08/2023

Umsjónarland (RMS):

Austurríki

Ferilsnúmer:

AT/V/0030/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland
Litáen Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Áletranir

Fylgiseðill

Samantekt á eiginleikum lyfs