File downloaded on 2025-10-24

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000984768

Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Autorizzato

Maropitant citrate monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen Vominil 10 mg/ml raztopina za injiciranje za pse in mačke

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in Inglese

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>Inglese</u>

Forma farmaceutica: Soluzione iniettabile
Tempo di attesa per via di somministrazione: Uso endovenoso:
•
Cane
•
Gatto
Uso sottocutaneo:
•
Cane
Gatto
Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet): QA04AD90
Stato legale della fornitura: Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria
Stato dell'autorizzazione: Autorizzato
Autorizzato in: Slovenia
Disponibile in: Slovenia
Descrizione della confezione:
Disponibile solo in <u>Inglese</u>

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetviva Richter GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/08/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

DC/V/0782/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/08/2023

Stato membro di riferimento:

Austria

Numero di procedura:

AT/V/0030/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia Disponibile solo in <u>Estone</u> <u>Inglese</u> <u>francese</u> <u>lituano</u> <u>portoghese</u> <u>svedese</u> <u>islandese</u> Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.