

Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Autorizado

- Maropitant citrate monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Vominil 10 mg/1 ml Roztwór do wstrzykiwań

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
14.48 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Dog

-

Cat

Via subcutânea:

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA04AD90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Disponibilidade:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetviva Richter GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

24/08/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetviva Richter GmbH

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

3266

Data da alteração do estado de autorização:

24/08/2023

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0030/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia

Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia
Lituânia Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet