

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Autorizovaný

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Apovomin 1 mg/ml soluzione iniettabile per cani

Apovomin 1 mg/ml soluzione iniettabile per cani

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

- **Pes**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN04BC07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Itálie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

6/05/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Odpovědný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

105482

Datum změny stavu registrace:

6/05/2021

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0343/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Chorvatsko Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032068>