

Apovomin 3 mg/ml solution for injection for dogs

Autorisiert

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Apovomin 3 mg/ml solution for injection for dogs

Apovomin 3 mg/ml soluzione iniettabile per cani

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QN04BC07

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Italien

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:24/04/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

105274

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/04/2019

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0482/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland
Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Italien
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048444>