

EMEDOG, 1 mg/ml, Injektionslösung für Hunde

Zugelassen

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

EMEDOG, 1 mg/ml, Injektionslösung für Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.17 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

QN04BC07

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Domes Pharma

Zulassungsdatum:

6/10/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Livron

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

836551

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/10/2015

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0281/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Finnland Deutschland Griechenland Irland
Italien Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien
Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

eu-puar-frv0281001-mr-rpe760-en.pdf