

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Autorisiert

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

APOVOMIN 1 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 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

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

Zulassungsstatus:
Zulassung gültig

Authorised in:
Spanien

Beschreibung der Verpackung:
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:
12/02/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:
Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:
(AEMPS)

Zulassungsnummer:

3970 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/02/2021

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0343/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Dänemark Estland
Finnland Frankreich Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland
Litauen Norwegen Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien
Schweden Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032059>