

EMEDOG, 1 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS

Autorizado

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EMEDOG, 1 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
1.17 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QN04BC07

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Domes Pharma

Fecha de autorización de comercialización:

30/10/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Livron

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

104798

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/10/2015

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0281/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Alemania Grecia Irlanda Italia
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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