

# 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:**

Países Bajos

---

**Disponible en:**

Países Bajos

---

**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:**

31/07/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Haupt Pharma Livron

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 115812

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

5/04/2022

---

**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](http://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