

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Autorizado

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 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:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

16/04/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA22622/002/002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/04/2021

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0343/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Estonia Finlandia
Francia Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania Noruega
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia 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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.