

APOVOMIN 1 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS

Autorizado

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

APOVOMIN 1 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:
• Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):
QN04BC07

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

12/02/2021

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

(AEMPS)

Número de autorización:

3970 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

13/02/2021

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

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