

# Apovomin 3 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Apovomin 3 mg/ml solution for injection for dogs

Apovomin 3 mg/ml Oplossing voor injectie

Apovomin 3 mg/ml Solution injectable

Apovomin 3 mg/ml Injektionslösung

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Chien

---

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN04BC07

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

19/02/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V539306

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/02/2019

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0482/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 25/08/2025

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 25/08/2025

[Télécharger](#)

## Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 25/08/2025

[Télécharger](#)