

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Autorisé

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

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](#)

1.00 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:

Irlande

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 Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/04/2021

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA22622/002/002

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/04/2021

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0343/001

États membres concernés:

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

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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