

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Autorisé

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Product identification

Dénomination du médicament:

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Apovomin 1 mg/ml, injekcinis tirpalas šunims

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

- Chien

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

QN04BC07

Statut juridique de la production:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Lituanie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

26/11/2020

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

SFVS

Numéro de l'autorisation:

LT/2/20/2634/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/11/2020

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)

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

Documents

RV2634.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032055>