

EMEDOG, 1 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS

Heimilað

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

EMEDOG, 1 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1.17 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN04BC07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Domes Pharma

Dagsetning markaðsleyfis:

11/07/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Haupt Pharma Livron

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

69078

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/07/2023

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0281/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Finnland Þýskaland Grikkland Írland Ítalía
Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

eu-puar-frv0281001-mr-rpe760-en.pdf