

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 stjórnsýslu:

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

QN04BC07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Domes Pharma

Dagsetning markaðsleyfis:

10/07/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Haupt Pharma Livron

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

3255

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/07/2023

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0281/001

Þátttökulönd (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

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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