

# Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Heimilað

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

## Auðkenni lyfs

**Heiti lyfs:**

Apovomin 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](#)  
1.00 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:**

Noregur

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

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

---

**Markaðsleyfishafi:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

12/05/2021

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

19-13202

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

12/05/2021

---

**Umsjónarland (RMS):**

Holland

---

**Ferilsnúmer:**

NL/V/0343/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Búlgaría Króatía Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland  
Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen Noregur Pólland  
Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

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