

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Viðurkennt

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Product identification

Heiti lyfs:

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Apovomin 1 mg/ml solução injetável para cães

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar undir húð:
• Hundur

ATC flokkun (dýralyf):
QN04BC07

Lögformleg staða:
Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:
Gilt

Authorised in:
Portúgal

Áletrun:
Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:
Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:
Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:
13/05/2021

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:
Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:
DGAV

Markaðsleyfisnúmer:
1428/01/21DFVPT

Dagsetning leyfisbreytingar:

10/10/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Númer verkferlis:

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)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032056>