

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

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 (dýrallyf):

QN04BC07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Bretland (Norður-Írland)

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:

15/12/2020

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

VMD

Markaðsleyfisnúmer:

50406/4012

Dagsetning leyfisbreytingar:

15/12/2020

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/600000032061>