

Apovomin 3 mg/ml soluzione iniettabile per cani

Autorizzato

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Apovomin 3 mg/ml solution for injection for dogs
Apovomin 3 mg/ml soluzione iniettabile per cani

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
3.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

-

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN04BC07

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

24/04/2019

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105274

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/04/2019

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0482/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Finlandia
Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048444>