

ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Embalaje exterior Viales de 5 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Apovomin 1 mg/ml solución inyectable para perros Hidrocloruro de apomorfina hemihidrato



2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Hidrocloruro de apomorfina hemihidrato 1 mg/ml (equivalente a apomorfina 0,85 mg/ml)

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

5 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Perros.

6. INDICACIÓN(ES) DE USO

7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía subcutánea.

Lea el prospecto antes de usar.

8. TIEMPO(S) DE ESPERA

CORREO ELECTRÓNICO



9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)

Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}

Una vez desencapsulado utilizar antes de: 28 días.

Fecha límite de utilización:...

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en el embalaje original con objeto de protegerlo de la luz. Conservar en nevera (entre 2 °C y 8 °C).

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminación: lea el prospecto.

13. LA MENCIÓN "USO VETERINARIO", Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Administración exclusiva por el veterinario.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE "MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS"

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Dechra Regulatory B.V. Handelsweg 25 5531 AE Bladel Países Bajos

16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3970 ESP

MINISTERIO DE SANIDAD



	,				,
17.	NUMERO	DE L	OTE DE	FABRICA	CION

Lote (número)



DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO

Vial de vidrio de 5 ml

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Apovomin 1 mg/ml solución inyectable Hidrocloruro de apomorfina hemihidrato



2. CANTIDAD DE	(LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)
----------------	------	--------------	------------	----

1 mg/ml

3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS

5 ml

4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

SC

- 5. TIEMPO(S) DE ESPERA
- 6. NÚMERO DE LOTE

Lote {número}

7. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}

Fecha límite de utilización: ...

8. LA MENCIÓN "USO VETERINARIO"

Uso veterinario.

MINISTERIO DE SANIDAD