

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Autorisert

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Product identification

Legemidlets navn:

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Apovomin, 1 mg/ml süstelahu koertele

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:
• hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QN04BC07

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
EE

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i English

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:
1/12/2020

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:
State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

2262

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

1/12/2020

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0343/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BG HR CZ DK EE FI FR EL HU IS Irland IT LV LT NO PL PT RO
SI SI ES SE

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032048>