

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Geautoriseerd

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

APOVOMIN 1 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

- Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN04BC07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

12/02/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

(AEMPS)

Toelatingsnummer:

3970 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

13/02/2021

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0343/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Kroatië Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk
Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Noorwegen
Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032059>