

Apovomin 3 mg/ml solution for injection for dogs

Autorisert

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Apovomin 3 mg/ml solution for injection for dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
3.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QN04BC07

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HR

Tilgjengelig i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dechra Regulatory B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/02/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/19-01/15

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/09/2025

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0482/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ EE FI FR DE EL HU IS IT LV LT LU NL NO
PL PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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