

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

Apovomin 3 mg/ml soluzione iniettabile per cani

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:
IT

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:
24/04/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:
Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:
Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

105274

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/04/2019

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

Preparatomtale

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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