

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Autorisert

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Apovomin 1 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](#)
1.00 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:
EE

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Dechra Regulatory B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
30/11/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:
Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:
State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:
2262

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/11/2020

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

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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