

Apovomin 3 mg/ml solution for injection for dogs

Autorizado

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Product identification

Nome do medicamento:

Apovomin 3 mg/ml solution for injection for dogs

Apovomin 3 mg/ml инжекционен разтвор за кучета

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via subcutânea:

- **Dog**

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN04BC07

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

20/12/2018

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

BFSA

Número da autorização:

0022-2858

Data de alteração do estado de autorização:

20/12/2018

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0482/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Itália Letónia Lituânia
Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048414>