

# EMEDOG, 1 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS

Autorizado

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

EMEDOG, 1 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS

EMEDOG, 1 mg/ml, Injektionslösung für Hunde

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

1.17 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN04BC07

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria

---

**Disponibilidade:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês

Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Domes Pharma

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/10/2015

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Haupt Pharma Livron

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

836551

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

6/10/2015

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0281/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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

eu-puar-frv0281001-mr-rpe760-en.pdf