

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

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