

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Autorizado

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Product identification

Nome do medicamento:

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Apovomin 1 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](#)

1.00 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](#)

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:

4/01/2021

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

BFSA

Número da autorização:

0022-3031

Data de alteração do estado de autorização:

4/01/2021

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0343/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Croácia República Checa Dinamarca Estónia Finlândia
França Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia 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/600000032005>