

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Autorizado

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs
Apovomin, 1mg/ml, Injekční roztok

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN04BC07

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

22/01/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/009/21-C

Data de alteração do estado de autorização:

22/01/2021

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
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032046>