

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Oprávnený

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Product identification

Názov lieku:

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

APOVOMIN 0,85 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHIENS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

- **Dog**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN04BC07

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

7/12/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Produlab Pharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Číslo registrácie:

FR/V/5201387 2/2020

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/12/2020

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0343/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Chorvátsko Česko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko
Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Nórsko Poľsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032050>