

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Godkänd

- Apomorphine hydrochloride hemihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Apovomin 1 mg/ml solution for injection for dogs

Apovomin Vet - Injektjonsvæske, oppløsning - 1 mg/ml

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN04BC07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Norge

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Regulatory B.V.

Godkännandedatum:

12/05/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

19-13202

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/05/2021

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0343/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Bulgarien Kroatien Tjeckien Danmark Estland Finland Frankrike
Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Norge Polen
Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.