

Propodine 10 mg/ml Emulsion for Injection/Infusion for Dogs and Cats

Autorizovaný

- Propofol

Product identification

Název léčivého přípravku:

Propodine 10 mg/ml Emulsion for Injection/Infusion for Dogs and Cats
Propodine 10 mg/ml emulzija za injiciranje/infundiranje za pse in mačke

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes
Kočka

Způsob podání:

Intravenózní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční/infuzní emulze

Withdrawal period by route of administration:

Intravenózní podání:

- **Pes**
 - **Kočka**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN01AX10

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Slovinsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

14/06/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Corden Pharma S.p.A.

Odpovědný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

DC/V/0666/001

Datum změny stavu registrace:

14/06/2019

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0319/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038151>