

PropoFlo Plus, 10mg/ml, Emulsion for Injection

Registrováno

- Propofol

Identifikace přípravku

Název léčiva:

PropoFlo Plus, 10mg/ml, Emulsion for Injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční emulze

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QN01AX10

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Deutschland GmbH

Datum registrace:

11/04/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fresenius Kabi AB

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

402063.00.00

Datum změny stavu registrace:

29/02/2016

Referenční členský stát:

Španelsko

Číslo procedury:

ES/V/0324/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Dánsko Finsko Francie Německo Irsko Itálie Lucembursko
Nizozemsko Norsko Portugalsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-propoflo-plus--10mg-ml--emulsion-for-injection-en.pdf