

# PROPOFOL LIPURO 10 mg/ml Emulsion for injection Braun Veterinary use

Autoriseret

- Propofol

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

PROPOFOL LIPURO 10 mg/ml Emulsion for injection Braun Veterinary use

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Hund

---

**Administrationsvej:**

Intravenøs anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, emulsion

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QN01AX10

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Spain

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

B Braun Vetcare S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

8/07/2004

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

B BRAUN MEDICAL S.A.  
B. Braun Melsungen AG

---

**Ansvarlig myndighed:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

1578 ESP

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

20/01/2015

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0110/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.