

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

Zugelassen

- Propofol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Propodine 10 mg/ml Emulsion for Injection/Infusion for Dogs and Cats
Propodine 10 mg/ml injektions-/infusionsvæske, emulsion

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund
Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion/Infusion

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AX10

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dechra Regulatory B.V.

Zulassungsdatum:

28/08/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Corden Pharma S.p.A.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

61294

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/08/2019

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0319/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.