

Narcofol

Zugelassen

- Propofol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Narcofol

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Hund

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

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

QN01AX10

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID7) 200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Ampulle mit jeweils 20 Milliliter

(ID6) 200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 20 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Gummi) und Bördelkappe (Aluminium)

(ID5) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 20 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Gummi) und Bördelkappe (Aluminium)

(ID4) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 20 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe (Aluminium) und Stopfen (Gummi)

(ID3) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 50 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Gummi) und Bördelkappe (Aluminium)

(ID2) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe (Aluminium) und Stopfen (Gummi)

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Ampulle mit jeweils 20 Milliliter

(ID8) 500 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 50 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe (Aluminium) und Stopfen (Gummi)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

10/07/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400541.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/10/2009

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente