

# Inductofol 10 mg/ml Emulsion for Injection for Cats and Dogs

Autorizado

- Propofol

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Vetofol 10 mg/ml Emulsion for Injection for Cats and Dogs

Inductofol 10 mg/ml Emulsion for Injection for Cats and Dogs

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

Gatos

### Vía de administración:

Vía intravenosa

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intravenosa:**

- 

**Perros**

- 

**Gatos**

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QN01AX10

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/01/2009

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

VM 02000/4274

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/11/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0533/001

---

**Estados miembros afectados:**

Dinamarca Francia Italia Noruega Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.