

PropoFlo Plus, 10mg/ml, Emulsion for Injection

Autorisé

- Propofol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PropoFlo Plus, 10mg/ml, Emulsion for Injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN01AX10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/04/2014

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fresenius Kabi AB

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

402063.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/02/2016

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0324/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Finlande France Allemagne Irlande Italie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Portugal Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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