

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

Odobreno

- Propofol

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Propodine 10 mg/ml Emulsion for Injection/Infusion for Dogs and Cats
Propodine 10 mg/ml Injektionsvätska/infusionsvätska, emulsion

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
10.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Emulzija za injekciju / infuziju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QN01AX10

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski
Dostupan samo u engleski
Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Dechra Regulatory B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

10/06/2019

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Corden Pharma S.p.A.

Nadležno tijelo:

Swedish Medical Products Agency

Broj odobrenja:

57978

Datum promjene statusa odobrenja:

10/06/2019

Referentna država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Broj postupka:

NL/V/0319/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Hrvatska

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski grčki engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski latvijski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)
[Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.