

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

Autorisert

- Propofol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Propodine 10 mg/ml Emulsion for Injection/Infusion for Dogs and Cats
Propodine 10 mg/ml, injeksjonell og infusjonell emulsjon for hunder og katter

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund
katt

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjons-/infusjonsvæske, emulsjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01AX10

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dechra Regulatory B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/08/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Corden Pharma S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/19/2543/001-003

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/08/2019

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0319/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT
LU NO PL PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

RV2543.pdf