

PropoFlo Plus, 10mg/ml, Emulsion for Injection

Autorisert

- Propofol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PropoFlo Plus, 10mg/ml, Emulsion for Injection

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:

Injeksjonsvæske, 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:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/11/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fresenius Kabi AB

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:VPA10387/056/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:6/11/2015

Referanse medlemsstat:ES

Prosedyrenummer:ES/V/0324/001

Gjeldende medlemsstater:AT BE DK FI FR DE Irland IT LU NL NO PT SE

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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