

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:

NL

Tilgjengelig i:

NL

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 B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/06/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fresenius Kabi AB

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:REG NL 111183

Status for endring av markedsføringstillatelse:24/01/2022

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

Combined File of all Documents

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

Summary of Product Characteristics

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

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