

Vetofol 10 mg/ml Emulsion for Injection for Cats and Dogs

Autorisert

- Propofol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vetofol 10 mg/ml Emulsion for Injection for Cats and Dogs

Vetofol 10 mg/ml Emulsion for Injection for Cats and Dogs

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

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

31/08/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

VPA22664/109/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

31/08/2012

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0533/001

Gjeldende medlemsstater:

DK FR IT NO SE

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

Dokumenter

Preparatomtale

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