

Vetofol 10mg/ml Emulsion for Injection for cats and dogs

Autorisert

- Propofol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vetofol 10mg/ml Emulsion for Injection for cats and dogs

Vetofol, 10 mg/ml süsteemulsioon kassidele ja koertele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 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:

EE

Pakningsbeskrivelse:

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:

30/11/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1629

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/11/2010

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0317/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BG Kypros CZ EE FI LV LT PT RO SI SI ES

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.

2401453-paren-20190326.rtf