

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

Oprávnený

- Propofol

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Vetofol vet. 10 mg/ml Injektionsvätska, emulsion

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01AX10

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Švédsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dátum registrácie lieku:

17/01/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Zodpovedný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Číslo registrácie:

47819

Dátum zmeny stavu registrácie:

17/01/2013

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0533/001

Dotknuté členské štáty:

Dánsko Francúzsko Taliansko Nórsko Švédsko

Dostupné len v Estónsky English Francúzsky Litovsky Portugalsky Švédsky Islandsky
Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.