

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

Oprávnený

- Propofol

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Vetofol vet 10 mg/ml injektioneste, emulsio

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](#)
1.00 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:

Fínsko

Opis balenia:

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:

19/01/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zodpovedný orgán:

Finnish Medicines Agency

Číslo registrácie:

28796

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/01/2011

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0317/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Cyprus Česko Estónsko Fínsko Lotyšsko Litva
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

2401453-paren-20190326.rtf