

Narcofol

Auktoriserad

- Propofol

Product identification

Läkemedlets namn:

Narcofol

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Katt

Hund

Administreringsväg:

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intravenös användning:

-

Katt

-

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01AX10

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Tyskland

Available in:

Tyskland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

10/07/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

400541.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/10/2009

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073202>