

Propomitor 10 mg/ml zur Injektion/Infusion für Hunde und Katzen

Autorisiert

- Propofol

Product identification

Name des Arzneimittels:

Propomea vet 10 mg/ml emulsion for injection/infusion for dogs and cats
Propomitor 10 mg/ml zur Injektion/Infusion für Hunde und Katzen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze
Hund

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion/Infusion

Withdrawal period by route of administration:**intravenöse Anwendung:**

-

Katze

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AX10

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Portuguese](#)

Zulassungsinhaber:

Orion Corporation

Marketing authorisation date:

23/03/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Orion Corporation

Orion Corporation

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402668.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/03/2020

Referenzmitgliedstaat:

Finnland

Verfahrensnummer:

FI/V/0113/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Estland Frankreich
Deutschland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande
Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents