

Propomitor 10 mg/ml Emulsion zur Injektion/Infusion

Zugelassen

- Propofol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Propomitor 10 mg/ml Emulsion zur Injektion/Infusion

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Hund

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion/Infusion

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

QN01AX10

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

Zulassungsinhaber:

Orion Corporation

Zulassungsdatum:

2/05/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Orion Corporation

Orion Corporation

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

BE-V661415

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/05/2023

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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 14/06/2023

[Herunterladen](#)