

Propodine 10 mg/ml Emulsion for Injection/Infusion for Dogs and Cats

Autorizado

- Propofol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Propodine 10 mg/ml Emulsion for Injection/Infusion for Dogs and Cats

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable y para perfusión

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01AX10

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

30/09/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Corden Pharma S.p.A.

Autoridad responsable:

Número de autorización:

UP/I-322-05/19-01/539

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/09/2019

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0319/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.