

Propomea vet 10 mg/ml emulsion for injection/infusion for dogs and cats

Autorizado

- Propofol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Propomea vet 10 mg/ml emulsion for injection/infusion for dogs and cats

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Disponible en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Orion Corporation

Fecha de autorización de comercialización:

24/04/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Orion Corporation
Orion Corporation

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10664/008/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/04/2020

Estado miembro de referencia:

Finlandia

Número de procedimiento:

FI/V/0113/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Estonia Francia Alemania
Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos 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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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