

# 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:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**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:**

23/03/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Orion Corporation  
Orion Corporation

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1334/01/20DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/12/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

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.