

PROPOSURE 10 MG/ML EMULSION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Autorizado

- Propofol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PROPOSURE 10 MG/ML EMULSION FOR INJECTION FOR DOGS AND CATS

Proposure 10 mg/ml Emulsion zur Injektion für Hunde und Katzen

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Perros

-

Gatos

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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Axience

Fecha de autorización de comercialización:

18/01/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Corden Pharma S.p.A.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402313.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/11/2021

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0396/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Alemania Grecia
Irlanda Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Rumania; Rumanía
Eslovaquia España Suecia

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030891>