

# 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

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

**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](#)

---

## 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:**

1/03/2017

---

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

Corden Pharma S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA22873/001/001

---

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

1/03/2017

---

**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](#) [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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.