

Proposure 10 mg/ml emulsion for injection for dogs and cats

Autorisé

- Propofol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Proposure 10 mg/ml emulsion for injection for dogs and cats

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):
QN01AX10

Conditions de délivrance:
Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:
Valide

Autorisé en:
Irlande

Disponible en:
Irlande

Description des conditionnements:
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:
Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:
Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:
Axience

Date de l'autorisation de mise sur le marché:
1/03/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:
Corden Pharma S.p.A.

Autorité responsable:
Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA22873/001/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/03/2017

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0396/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande Allemagne Grèce Irlande
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Roumanie Slovaquie Espagne
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet