

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

Autorizzato

- Propofol

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Gatto

Cane

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile/per infusione

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**  
QN01AX10

---

**Stato legale della fornitura:**  
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**  
Autorizzato

---

**Autorizzato in:**  
Francia

---

**Disponibile in:**  
Francia

---

**Descrizione della confezione:**  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**  
Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**  
Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**  
Orion Corporation

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**  
5/03/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**  
Orion Corporation  
Orion Corporation

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/6749146 3/2020

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/03/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Finlandia

---

**Numero di procedura:**

FI/V/0113/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia Germania  
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia  
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.