

Propomitor 10 mg/ml emulsion for injection/infusion for dogs and cats

Autorizado

- Propofol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Propomitor 10 mg/ml emulsion for injection/infusion for dogs and cats

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável ou para perfusão

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN01AX10

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido de AIM bibliográfico (completo)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Orion Corporation

Data de autorização de introdução no mercado:

17/03/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Orion Corporation

Orion Corporation

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 06043/3000

Data da alteração do estado de autorização:

19/03/2024

Estado-Membro de referência:

Finlândia

Número de procedimento:

FI/V/0113/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca Estónia França Alemanha
Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.