

# Propodine 10 mg/ml Emulsion for Injection/Infusion for Dogs and Cats

Autorizado

- Propofol

## Product identification

### Nome do medicamento:

Propodine 10 mg/ml Emulsion for Injection/Infusion for Dogs and Cats

Propodine 10 mg/ml Emulsion zur Injektion/Infusion für Hunde und Katzen

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intravenosa

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável ou para perfusão

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Via intravenosa:**

- **Dog**
  - **Cat**
- 

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QN01AX10

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento sujeito a receita médica renovável

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

24/10/2019

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Corden Pharma S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

839177

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

24/10/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0319/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia  
Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia  
Eslovénia Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

#### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

#### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038119>