

Propofol-Lipuro 10 mg/ml emulsão injetável Braun uso veterinário

Autorizado

- Propofol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Propofol-Lipuro 10 mg/ml emulsão injetável Braun uso veterinário

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](#)

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN01AX10

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

B Braun Vetcare S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/05/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

B BRAUN MEDICAL S.A.

B. Braun Melsungen AG

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

51623

Data da alteração do estado de autorização:

18/03/2024

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0110/001

Estados-Membros envolvidos:

Portugal

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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.

Labelling

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