

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

Autorizado

- Propofol

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Propomea vet 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:

Bulgária

---

### Disponibilidade:

Bulgária

---

### 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:**

27/02/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Orion Corporation

Orion Corporation

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-2979

---

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

27/02/2020

---

**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](http://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 and Labelling

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.