

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

Oprávnený

- Propofol

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intravenózne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčná/infúzna emulzia

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01AX10

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Dánsko

---

### Dostupné v:

Dánsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Portugalsky](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Orion Corporation

---

**Dátum registrácie lieku:**

24/03/2020

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Orion Corporation

Orion Corporation

---

**Zodpovedný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Číslo registrácie:**

62297

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

24/03/2020

---

**Referenčný členský štát:**

Fínsko

---

**Číslo postupu:**

FI/V/0113/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Bulharsko Česko Dánsko Estónsko Francúzsko Nemecko Maďarsko

Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.