

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Autoriseret

- Isoflurane

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Krybdyr
Prydfugl
Hund
Hest
Kat
Fritte
Chinchilla
Ørkenrotte
Marsvin
Hamster
Mus
Rotte

Administrationsvej:

Til inhalation

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Væske til Inhalationsdamp

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Til inhalation:

-

Hest

- Meat and offal. 2 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01AB06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Luxembourg

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

28/10/2010

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Aesica Pharmaceuticals S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health And Social Security

Markedsføringstilladelsesnummer:

V 859/11/01/1133

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/10/2010

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

IE/V/0460/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.