

Vetflurane 1000 mg/g

Inhalation vapour, liquid

Εξουσιοδοτημένο

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Vetflurane 1000 mg/g kvapalina na inhaláciu výparov

Δραστική ουσία:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Είδη ζώων:

Ερπετά

Σκύλος

Άλογο

Γάτα

Κουνάβια

Τσιντσιλά

Γερβίλοι

Ινδικό χοιρίδιο

Χάμστερ

Τρωκτικό

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

Οδός χορήγησης:

Χρήση δια εισπνοής

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Υγρό για εισπνεόμενους ατμούς

Withdrawal period by route of administration:

Χρήση δια εισπνοής:

- **Ερπετά**
 - **Σκύλος**
 - **Άλογο**
 - Meat and offal. 2 Ημέρα
 - **Γάτα**
 - **Κουνάβια**
 - **Τσιντσιλά**
 - **Γερβίλοι**
 - **Ινδικό χοιρίδιο**
 - **Χάμστερ**
 - **Τρωκτικό**
 - **Other Birds**
-

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QN01AB06

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Virbac

Marketing authorisation date:

4/10/2018

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

VIRBAC

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός άδειας:

96/053/MR/18-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

4/10/2018

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

IE/V/0460/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051185>