

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Autorizado

- Isoflurane

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Vetflurane 1000 mg/g Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Reptiles

Aves ornamentales

Perros

Caballos

Gatos

Hurones

Chinchillas

Jerbos

Cobayas

Hámsteres

Ratones

Ratas

Vía de administración:

Vía inhalatoria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Líquido para inhalación del vapor

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía inhalatoria:

-

Reptiles

-

Aves ornamentales

-

Perros

-

Caballos

- Meat and offal. 2 Día

-

Gatos

-

Hurones

-

Chinchillas

-

Jerbos

-

Cobayas

-

Hámsteres

-

Ratones

-

Ratas

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01AB06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

13/09/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Aesica Pharmaceuticals S.r.l.

Virbac

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401364.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/03/2016

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0460/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania
Hungría Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051145>