

# Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Engedélyezett

- Isoflurane

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

---

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

### **Célállat faj:**

hüllők  
díszmadarak  
kutya  
ló  
macska  
vadászgörény  
csincsilla  
futóegér  
tengerimalac  
hőrcsög  
egér  
patkány

---

### **Alkalmazás módja:**

Inhalációs alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Gyógyszerforma:

Folyadék inhalációs gőz képzéséhez

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Inhalációs alkalmazás:

- 

**ló**

- Meat and offal. 2 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN01AB06

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Elérhető:

Belgium

---

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Virbac

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

28/10/2010

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Virbac

Aesica Pharmaceuticals S.r.l.

---

### **Felelős hatóság:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Engedély száma:**

BE-V380177

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

28/10/2010

---

### **Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Eljárás száma:**

IE/V/0460/001

---

### **Érintett tagállamok:**



Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.