

SevoFlo 100% - Inhalation vapour, liquid

Heimilað

- Sevoflurane

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

SevoFlo 100% - Inhalation vapour, liquid

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til innöndunar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

250.00 millilitre(s) / 1.00 Glas

Lyfjaform:

Innöndunargufa, vökvi

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN01AB08

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Belgía , Bretland (Norður-Írland) , Danmörk , Finnland , Lúxemborg , Spánn , Svíþjóð , Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

11/12/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

AbbVie S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/12/2002

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 22/04/2025

[Sækja](#)

ema-puar-sevoflo-v-072-var-ii-0020-en.pdf

ema-puar-sevoflo-v-072-par-en.pdf