

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Viðurkennt

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Product identification

Heiti lyfs:

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Vetflurane 1000 mg/g Vloeistof voor inhalatiedamp

Vetflurane 1000 mg/g Liquide pour inhalation par vapeur

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

Virkt efni:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dýrategundir:

Skriðdýr

Hundur

Hestur

Köttur

Fretta

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stökkmús

Naggrís

Hamstur

Nagdýr

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#)

[Dutch](#) [Romanian](#)

Íkomuleið:

Til innöndunar

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Lyfjaform:

Innöndunargufa, vökvi

Withdrawal period by route of administration:**Til innöndunar:**

- Skriðdýr
- Hundur
- Hestur

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- Köttur
 - Fretta
 - Chinchilla
 - Stökkmús
 - Naggrís
 - Hamstur
 - Nagdýr
 - Other Birds
-

ATC flokkun (dýrallyf):

QN01AB06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Belgía

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Marketing authorisation date:

28/10/2010

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

VIRBAC

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V380177

Dagsetning leyfisbreytingar:

28/10/2010

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0460/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland

Ungverjaland Ítalía Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía
Slóvakía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051143>