

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Autorizat

- Isoflurane

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Reptile
Păsări ornamentale
Câine
Cal
Pisică
Dihor
Chinchila
Gerbil
Porcușor de Guineea
Hamster
Șoarece
Șobolan

Calea de administrare:

Administrare prin inhalare

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
1000.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Vapori de inhalat, lichid

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare prin inhalare:

-

Cal

- Carne și organe. 2 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN01AB06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Hungary

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

7/06/2018

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Aesica Pharmaceuticals S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

3975/X/18 NÉBIH ÁTI

Data modificării statusului autorizației:

7/06/2018

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IE/V/0460/001

State membre interesate:

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.