

# Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Autoriseret

- Isoflurane

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Krybdyr  
Prydfugl  
Hund  
Hest  
Kat  
Fritte  
Chinchilla  
Ørkenrotte  
Marsvin  
Hamster  
Mus  
Rotte

---

**Administrationsvej:**

Til inhalation

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Lægemiddelform:

Væske til Inhalationsdamp

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Til inhalation:

- 

#### Hest

- Meat and offal. 2 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01AB06

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Godkendelsesstatus:

Gyldig

---

### Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Tilgængelig i:

Poland

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)  
Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Virbac

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

27/05/2019

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Virbac

Aesica Pharmaceuticals S.r.l.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

2878

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

27/05/2019

---

### **Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedurenummer:**

IE/V/0460/001

---

### **Berørte medlemsstater:**



Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.