

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

Zugelassen

- Isoflurane

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch griechisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Ziervogel

Hund

Pferd

Katze

Frettchen

Chinchilla

Wüstenrennmaus

Meerschweinchen

Hamster

Maus

Ratte

Art der Anwendung:

zur Inhalation

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zur Inhalation:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AB06

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

100 ml - Glasflasche (Typ III) mit Polyethylen Verschluss

250 ml - Glasflasche (Typ III) mit Polyethylen Verschluss

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

13/01/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Aesica Pharmaceuticals S.r.l.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00916

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/01/2011

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0460/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich
Deutschland Ungarn Italien Luxemburg Niederlande Norwegen Polen

Portugal Rumaenien Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 24/05/2024

Updated on: 4/03/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung