

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Autorisiert

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Product identification

Name des Arzneimittels:

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Vetflurane 1000 mg/g vloeistof voor inhalatiedamp

Arzneilicher Wirkstoff:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Hund

Pferd

Katze

Frettchen

Chinchilla

Wüstenrennmaus

Meerschweinchen

Hamster

Nager

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

Art der Anwendung:

zur Inhalation

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Darreichungsform:

Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

Withdrawal period by route of administration:

zur Inhalation:

- **Reptile**
 - **Hund**
 - **Pferd**
 - Fleisch und Innereien. 2 day
 - **Katze**
 - **Frettchen**
 - **Chinchilla**
 - **Wüstenrennmaus**
 - **Meerschweinchen**
 - **Hamster**
 - **Nager**
 - **Other Birds**
-

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

QN01AB06

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

Available in:

Niederlande

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Marketing authorisation date:

8/10/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

VIRBAC

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 106479

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0460/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich
Deutschland Ungarn Italien Luxemburg Niederlande Norwegen Polen
Portugal Rumänien Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051156>