

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Zugelassen

- Isoflurane

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Verfügbar in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

27/05/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Aesica Pharmaceuticals S.r.l.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2878

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/05/2019

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

Etikettierung

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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