

File downloaded on 2026-06-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000051153>

# VETFLURANE 1000MG/G

Autorizzato

- Isoflurane

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

VETFLURANE 1000MG/G

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

rettili  
uccelli da gabbia e da voliera  
Cane  
Cavallo  
Gatto  
Furetto  
cincillà  
gerbillo  
porcellino d'India  
criceto  
topo  
ratto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso inalatorio

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Vapore per inalazione, liquido

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso inalatorio:**

- 

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 2 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN01AB06

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Italia

---

### **Disponibile in:**

Italia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Virbac

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/06/2011

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Virbac

Aesica Pharmaceuticals S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104244

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

8/06/2011

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0460/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Germania  
Ungheria Italia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo  
Romania Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

italiano (PDF)

Publicato il: 2/04/2025

[Scaricamento](#)