

# Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Autorisert

- Isoflurane

## Product identification

### Legemidlets navn:

Vetflurane 1000 mg/g Inhalation vapour, liquid

Vetflurane 1000 mg/g Inhalationsånga, vätska

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

### Dyrearter:

reptil

hund

hest

katt

tamilder

chinchilla

ørkenrotte

marsvin

hamster

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

### Administrering:

Bruk til inhalasjon

## Product details

### **Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)  
1000.00 milligram / 1.00 gram

---

### **Legemiddelform:**

Væske til inhalasjonsdamp

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Bruk til inhalasjon:**

- reptil
  - hund
  - hest
    - Slakt. 2 dag
  - katt
  - tamilder
  - chinchilla
  - ørkenrotte
  - marsvin
  - hamster
  - Rodents
  - Other Birds
- 

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QN01AB06

---

### **Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

### **Authorised in:**

SE

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [Swedish](#)

Tilgjengelig bare i [Swedish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

3/12/2010

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

VIRBAC

---

**Ansvarlig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

43432

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

3/12/2010

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0460/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE CZ DK FI FR DE HU IT LU NL NO PL PT RO SI ES SE

---

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

## Documents

### Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051183>