

# Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Разрешен

- Isoflurane

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

ISOFLURIN, 1000 mg/g, para inhalata, tekućina

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

влечуги

декоративна птица

куче

котка

фретка

плъх

хамстер

чинчила

морско свинче

пустинен плъх

мишка

### Начин на приложение:

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Фармацевтична форма:

Течност за инхалация с пара

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Инхалаторно приложение:

- 

#### кон

- Meat and offal. 2 day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01AB06

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

### Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

### Наличен в:

Croatia

---

### Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

### Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

### Притежател на разрешение за търговия:

Vetpharma Animal Health S.L.

---

### Дата на разрешение за търговия:

28/04/2016

---

### Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

### Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/20-01/745

---

### Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/06/2025

---

### Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

### Процедурен номер:

NL/V/0196/001

---

### Засегната държава членка:



Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.