

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

Неразрешен

- Isoflurane

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

IsoFlo 100 % w/w Vloeistof voor inhalatiedamp

IsoFlo 100 % w/w Liquide pour inhalation par vapeur

IsoFlo 100 % w/w Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

куче

котка

декоративна птица

плъх

мишка

морско свинче

чинчила

хамстер

фретка

пустинен плъх

влечуги

Начин на приложение:

Инхалаторно приложение

Данни за продукта**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Течност за инхалация с пара

Карентен срок по начин на приложение:**Инхалаторно приложение:**

-

кон

- Meat and offal. 2 day

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

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:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

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 Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium

Дата на разрешение за търговия:

9/04/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium SA

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V222765

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/05/2024

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

ES/V/0325/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.

Листовка

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