

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

Разрешен

- Isoflurane

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

Isoflutek, 1000mg/g, Tekutina k inhalaci parou

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон

куче

котка

декоративна птица

плъх

мишка

морско свинче

чинчила

хамстер

фретка

пустинен плъх

влечуги

Начин на приложение:

Инхалаторно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Течност за инхалация с пара

Withdrawal period by route of administration:

Инхалаторно приложение:

- **кон**
 - **куче**
 - **котка**
 - **декоративна птица**
 - **плъх**
 - **мишка**
 - **морско свинче**
 - **чинчила**
 - **хамстер**
 - **фретка**
 - **пустинен плъх**
 - **влечуги**
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01AB06

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

20/04/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Karizoo S.A.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Номер на лиценз:

96/021/17-C

Дата на промяна в статуса на лиценз:

20/04/2017

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

ES/V/0261/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Данни върху опаковката

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017230>