

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

Разрешен

- Isoflurane

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

ISOFLUTEK 1000 mg/g folyadék inhalációs gőz készéséhez A.U.V.

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:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [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 лиценза за употреба:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

1/03/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Karizoo S.A.

Отговорен орган:

National Food Chain Safety Office

Номер на лиценза:

3861/X/17 NÉBIIH ÁTI

Дата на промяна в статуса на лиценза:

1/03/2017

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

Засегнатата държава членка:

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

Данни върху опаковката

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

Кратка характеристика на продукта

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/600000017241>