

# ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

Разрешен

- Isoflurane

## Product identification

### **Име на ветеринарномедицинския продукт:**

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

Isoflutek Vet 1000 mg/g Inhalationsånga, vätska

### **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:**

19/07/2021

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Отговорен орган:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Номер на лиценза:**

61862

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

19/07/2021

---

**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](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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/600000017259>