

# Isophen D, oplossing voor injectie voor honden en katten

Разрешен

- Lidocaine
- Ramifenazone
- Dexamethasone sodium phosphate
- Phenylbutazone

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Isophen D, oplossing voor injectie voor honden en katten

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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

куче

котка

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
65.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

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

QM01BA01

---

### 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  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

### Описание на опаковката:

Налично само в Холандски

---

## 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](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Aesculaap B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

6/10/1994

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Aesculaap B.V.

---

**Отговорен орган:**

Medicines Evaluation Board

---

**Номер на разрешението за търговия:**

REG NL 4742

---

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

5/01/2016

---

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

## Документи

Combined File of all Documents

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