

ISOFLU-VET 1000 MG/G INHALATION VAPOUR LIQUID

Разрешен

- Isoflurane

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ISOFLU-VET 1000 MG/G INHALATION VAPOUR LIQUID

IZOMITOR 1000 mg / g folyadék inhalációs gőz készéséhez

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

влечуги

плъх

мишка

хамстер

морско свинче

пустинен плъх

чинчила

фретка

котка

кон

кобила

куче

декоративна птица

Начин на приложение:

Инхалаторно приложение

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

Налично само в Английски
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Течност за инхалация с пара

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

-

кон

- Meat and offal. 2 day

-

кобила

- Milk. no withdrawal period

Not authorized 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:

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 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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Piramal Critical Care B.V.

Дата на разрешение за търговия:

29/03/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Piramal Critical Care B.V.

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

4319/X/22 NÉVIN ÁTI

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/03/2022

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0441/001

Засегната държава членка:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени
продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet