

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Autorizovaný

- Isoflurane

Product identification

Název léčivého přípravku:

ISOFLURIN 1000mg/g ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΕΙΣΠΝΕΟΜΕΝΟΥΣ ΑΤΜΟΥΣ
Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kůň

Plaz

Okrasní ptáci

Pes

Kočka

Fretka

Potkan

Křeček

Činčila

Morče

pískomil

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Způsob podání:

Inhalační podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Tekutina k inhalaci parou

Withdrawal period by route of administration:

Inhalační podání:

- **Kůň**

- Maso. 2 day

- **Plaz**

- **Okrasní ptáci**

- **Pes**

- **Kočka**

- **Fretka**

- **Potkan**

- **Křeček**

- **Činčila**

- **Morče**

- **pískomil**

- **Mouse**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN01AB06

Právní status výdeje:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Řecko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

30/10/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Odpovědný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

35595/27-04-2021/K-0240601

Datum změny stavu registrace:

26/04/2021

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0196/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko Finsko Francie Řecko
Maďarsko Irsko Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko
Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034545>