

# Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Autorizovaný

- Isoflurane

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

ISOFLURIN 1000 mg/g. Líquido para inalação por vaporização

### 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:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Authorised in:

Portugalsko

---

**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:**

28/12/2015

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Odpovědný orgán:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Registrační číslo:**

972/01/15DFVPT

---

**Datum změny stavu registrace:**

28/09/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034578>