

# ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

Autorizovaný

- Isoflurane

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

ISOFLUTEK 1000 mg/g vapori de inhalat, lichid

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Kůň

Pes

Kočka

Okrasní ptáci

Potkan

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Morče

Činčila

Křeček

Fretka

pískomil

Plaz

### 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
  - Pes
  - Kočka
  - Okrasní ptáci
  - Potkan
  - Mouse
  - Morče
  - Činčila
  - Křeček
  - Fretka
  - pískomil
  - Plaz
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN01AB06

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Authorised in:

Rumunsko

---

**Popis balení:**

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:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

20/02/2017

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Odpovědný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Registrační číslo:**

220028

---

**Datum změny stavu registrace:**

9/03/2022

---

**Referenční členský stát:**

Španelsko

---

**Číslo postupu:**

ES/V/0261/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko  
Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Švédsko

---

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

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Označení na obalu

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017255>