

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

Autorizovaný

- Isoflurane

Product identification

Název léčivého přípravku:

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid
Isoflutek Vet 1000 mg/g Inhalationsånga, vätska

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:

Švédsko

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:

19/07/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Karizoo S.A.

Odpovědný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Registrační číslo:

61862

Datum změny stavu registrace:

19/07/2021

Referenční členský stát:

Španělsko

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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/600000017259>