

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

Autoriseret

- Isoflurane

Product identification

Lægemidlets navn:

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

ISOFLUTEK 1000 mg/g líquido para inalação por vaporização

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hest

Hund

Kat

Prydfugl

Rotte

Mus

Marsvin

Chinchilla

Hamster

Fritte

Ørkenrotte

Krybdyr

Administrationsvej:

Til inhalation

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Væske til Inhalationsdamp

Withdrawal period by route of administration:

Til inhalation:

- **Hest**
 - **Hund**
 - **Kat**
 - **Prydfugl**
 - **Rotte**
 - **Mus**
 - **Marsvin**
 - **Chinchilla**
 - **Hamster**
 - **Fritte**
 - **Ørkenrotte**
 - **Krybdyr**
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01AB06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

30/01/2017

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

1082/01/17DFVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/12/2022

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

ES/V/0261/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017253>