

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Zugelassen

- Isoflurane

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

ISOFLURIN 1 000 mg/g [kvepiamieji garai (skystis)]

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Ziervogel

Hund

Katze

Frettchen

Ratte

Hamster

Chinchilla

Meerschweinchen

Wüstenrennmaus

Maus

Art der Anwendung:

zur Inhalation

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zur Inhalation:**

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AB06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Verfügbar in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetpharma Animal Health S.L.

Zulassungsdatum:

15/12/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/15/2329/001-002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/11/2020

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0196/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Finnland
Frankreich Griechenland Ungarn Irland Lettland Litauen Luxemburg
Norwegen Polen Portugal Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

RV2329.pdf