

Isoflurane 100% Inhalation Vapour, Liquid

Zugelassen

- Isoflurane

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Isoflurane 100% Inhalation Vapour, Liquid

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

Heimtiere

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:

Schweden

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:

Piramal Critical Care B.V.

Zulassungsdatum:

2/02/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Piramal Critical Care B.V.

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

44821

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/02/2012

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0246/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Griechenland
Island Irland Italien Polen Portugal Rumänien 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

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.