

File downloaded on 2026-02-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000992354>

ISOFLU-VET 1000 MG/G INHALATION VAPOUR LIQUID

Zugelassen

- Isoflurane

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ISOFLU-VET 1000 MG/G INHALATION VAPOUR LIQUID

IZOMITOR 1000 mg/g inhalācijas tvaiki, šķidrums

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

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

Ratte

Maus

Hamster

Meerschweinchen

Wüstenrennmaus

Chinchilla

Frettchen

Katze

Pferd

Stute

Hund

Ziervogel

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

•

Stute

- Milch. no withdrawal period

Not authorized for use in animals producing milk for human consumption.

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

QN01AB06

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

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:

12/12/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Piramal Critical Care B.V.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/SRP/23/0066

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/12/2023

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0441/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Tschechische Republik Estland Ungarn Lettland Litauen Luxemburg

Niederlande Polen Rumaenien Slowakei Slowenien

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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