

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

Autorisiert

- Isoflurane

Product identification

Name des Arzneimittels:

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

ISOFLUTEK 1000 mg/g LIQUIDO PARA INHALACION DEL VAPOR

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Hund

Katze

Ziervogel

Ratte

Maus

Meerschweinchen

Chinchilla

Hamster

Frettchen

Wüstenrennmaus

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zur Inhalation

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfes zur Inhalation

Withdrawal period by route of administration:

zur Inhalation:

- **Pferd**
 - **Hund**
 - **Katze**
 - **Ziervogel**
 - **Ratte**
 - **Maus**
 - **Meerschweinchen**
 - **Chinchilla**
 - **Hamster**
 - **Frettchen**
 - **Wüstenrennmaus**
 - **Reptile**
-

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

QN01AB06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Additional information**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

16/03/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3536 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/07/2021

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0261/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland Frankreich

Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Luxemburg
Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Schweden

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.

Combined File of all Documents

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

Packungsbeilage

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

es-puar-isoflutek-1000-mg-g-inhalation-vapour--liquid-es.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017204>