

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

Zugelassen

- Isoflurane

Produktidentifikation

Arzneimittel:

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

ISOFLO 100 % LIQUIDE POUR INHALATION PAR VAPEUR

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Hund

Katze

Ziervogel

Ratte

Maus

Meerschweinchen

Chinchilla

Hamster

Frettchen

Wüstenrennmaus

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

Art der Anwendung:

zur Inhalation

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

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

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QN01AB06

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

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 litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis France

Zulassungsdatum:

29/06/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/9452523 4/2011

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/06/2016

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0325/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Finnland

Frankreich Deutschland Griechenland Italien Luxemburg Niederlande

Norwegen Portugal Slowakei 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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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.

Packungsbeilage

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.

eu-PUAR-esv0325001-mrp-isoflo-100percent-w-w-inhalation-vapour--liquid-en.pdf