

Itsomitor 1000 mg/g Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

Autorisiert

- Isoflurane

Product identification

Name des Arzneimittels:

ISOFLU-VET 1000 MG/G INHALATION VAPOUR LIQUID

Itsomitor 1000 mg/g liquide pour inhalation par vapeur

Itsomitor 1000 mg/g vloeistof voor inhalatiedamp

Itsomitor 1000 mg/g Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

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

Ratte

Maus

Hamster

Meerschweinchen

Wüstenrennmaus

Chinchilla

Frettchen

Katze

Pferd
Stute
Hund
Ziervogel

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 Dampfs zur Inhalation

Withdrawal period by route of administration:

zur Inhalation:

-

Reptile

-

Ratte

-

Maus

-

Hamster

-

Meerschweinchen

-

Wüstenrennmaus

-

Chinchilla

-

Frettchen

-

Katze

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Stute

- Milch. no withdrawal period

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

-

Hund

-

Ziervogel

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

QN01AB06

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

Piramal Critical Care B.V.

Marketing authorisation date:

29/04/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Piramal Critical Care B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/04/2024

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 26/04/2024

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 26/04/2024

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 26/04/2024

[Herunterladen](#)

Combined File of all Documents

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