

ISOFLU-VET 1000 MG/G INHALATION VAPOUR LIQUID

Autorisiert

- Isoflurane

Product identification

Name des Arzneimittels:

ISOFLU-VET 1000 MG/G INHALATION VAPOUR LIQUID

IZOMITOR 1000 mg / g folyadék inhalációs gőz képzéséhez

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

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:

29/03/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Piramal Critical Care B.V.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

4319/X/22 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/03/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000982305>