

ISOFLURIN 1000mg/g ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΕΙΣΠΝΕΟΜΕΝΟΥΣ ΑΤΜΟΥΣ

Εξουσιοδοτημένο

- Isoflurane

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

ISOFLURIN 1000mg/g ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΕΙΣΠΝΕΟΜΕΝΟΥΣ ΑΤΜΟΥΣ
Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδη ζώων:

Άλογο
Ερπετά
Καλλωπιστικά πτηνά
Σκύλος
Γάτα
Κουνάβια
Αρουραίοι
Χάμστερ
Τσιντσιλά
Ινδικό χοιρίδιο
Γερβίλοι
Ποντίκια

Οδός χορήγησης:

Χρήση δια εισπνοής

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Υγρό για εισπνεόμενους ατμούς

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χρήση δια εισπνοής:

- **Άλογο**
 - Meat and offal. 2 Ημέρα
 - **Ερπετά**
 - **Καλλωπιστικά πτηνά**
 - **Σκύλος**
 - **Γάτα**
 - **Κουνάβια**
 - **Αρουραίοι**
 - **Χάμστερ**
 - **Τσιντσιλά**
 - **Ινδικό χοιρίδιο**
 - **Γερβίλοι**
 - **Ποντίκια**
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QN01AB06

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Additional information

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά

Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetpharma Animal Health S.L.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/10/2019

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

35595/27-04-2021/K-0240601

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

26/04/2021

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά

Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

NL/V/0196/001

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034545>