

# Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Εξουσιοδοτημένο

- Isoflurane

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

ISOFLURIN 1000 mg / g kvapalina na paru na inhalácii

### 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 προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Πορτογαλικά Σλοβενικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **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:**

8/06/2016

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Αριθμός έγκρισης:**

96/026/DC/16-S

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

1/04/2022

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

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

---

**Αριθμός διαδικασίας:**



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](#) [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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034588>