

# ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

Εξουσιοδοτημένο

- Isoflurane

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid  
Isoflutek Vet 1000 mg/g Inhalationsång, vätska

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδη ζώων:

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

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

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QN01AB06

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

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

---

**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:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

19/07/2021

---

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

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Αριθμός έγκρισης:**

61862

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

19/07/2021

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

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

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

ES/V/0261/001

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**



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

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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/600000017259>