

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

Autorizado

- Isoflurane

Product identification

Nombre del medicamento:

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Perros

Gatos

Aves ornamentales

Ratas

Ratones

Cobayas

Chinchillas

Hámsteres

Hurones

Jerbos

Reptiles

Vía de administración:

Vía inhalatoria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Líquido para inhalación del vapor

Withdrawal period by route of administration:

Vía inhalatoria:

- **Caballos**
 - **Perros**
 - **Gatos**
 - **Aves ornamentales**
 - **Ratas**
 - **Ratones**
 - **Cobayas**
 - **Chinchillas**
 - **Hámsteres**
 - **Hurones**
 - **Jerbos**
 - **Reptiles**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QN01AB06

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Alemania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

7/03/2017

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402332.00.00

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/03/2017

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0261/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estonia Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Suecia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017238>