

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

Felhatalmazott

- Isoflurane

Product identification

Készítmény neve:

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

ló

kutya

macska

díszmadarak

patkány

egér

tengerimalac

csincsilla

hőrcsög

vadászgörény

futóegér

hüllők

Alkalmazás módja:

Inhalációs alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Folyadék inhalációs gőz készítéséhez

Withdrawal period by route of administration:

Inhalációs alkalmazás:

- ló
 - kutya
 - macska
 - díszmadarak
 - patkány
 - egér
 - tengerimalac
 - csincsilla
 - hörcsög
 - vadászgörény
 - futóegér
 - hüllők
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN01AB06

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

7/03/2017

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Karizoo S.A.

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

402332.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/03/2017

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

ES/V/0261/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

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