

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Autorizzato

- Isoflurane

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Isoflurin 1000 mg/g Płyn do sporządzania inhalacji parowej

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

rettili

uccelli da gabbia e da voliera

Cane

Gatto

Furetto

ratto

criceto

cincillà

porcellino d'India

gerbillo

topo

Via di somministrazione:

Uso inalatorio

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Vapore per inalazione, liquido

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso inalatorio:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 2 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN01AB06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetpharma Animal Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/07/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2547

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/07/2016

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0196/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia
Grecia Ungheria Irlanda Lettonia Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia
Portogallo Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.