

ISOFLU-VET 1000 MG/G INHALATION VAPOUR LIQUID

Autorizzato

- Isoflurane

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ISOFLU-VET 1000 MG/G INHALATION VAPOUR LIQUID

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

rettili
ratto
topo
criceto
porcellino d'India
gerbillo
cincillà
Furetto
Gatto
Cavallo
Cavallo (cavalla)
Cane
uccelli da gabbia e da voliera

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
- **Cavallo (cavalla)**
- latte. no withdrawal period

Not authorized for use in animals producing milk for human consumption.

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:

Lituania

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:

Piramal Critical Care B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/02/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Piramal Critical Care B.V.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/24/2795/001-002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/02/2024

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0441/001

Stati membri interessati:

Belgio Repubblica Ceca Estonia Ungheria Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Polonia Romania Slovacchia Slovenia

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0441001-mr-rpe670-en.pdf