

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

Igaliotas

- Isoflurane

Product identification

Vaisto pavadinimas:

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Šuo

Katė

Dekoratyviniai paukščiai

Žiurkė

Pelė

Jūrų kiaulytė

Šinšila

Žiurkėnas

Naminis šeškas

Smiltpelė

Ropliai

Naudojimo būdas:

Ikvėpti

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Įkvepiamieji garai (skystis)

Withdrawal period by route of administration:

Įkvėpti:

- Žirgas
 - Šuo
 - Katė
 - Dekoratyviniai paukščiai
 - Žiurkė
 - Pelė
 - Jūrų kiaulytė
 - Šinšila
 - Žiurkėnas
 - Naminis šeškas
 - Smiltpelė
 - Ropliai
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN01AB06

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Additional information**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

7/03/2017

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Karizoo S.A.

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos pažymėjimo numeris:

402332.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/03/2017

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

ES/V/0261/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [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

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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