

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Geautoriseerd

- Isoflurane

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Fuxien vet 1000 mg/g inhalaatiohöyry, neste
Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard
Reptielen
Kooivogels
Hond
Kat
Fret
Rat
Hamsters
Chinchilla
Cavia
Gerbil
Muis

Toedieningsweg:

Inhalatie

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Vloeistof voor inhalatiedamp

Withdrawal period by route of administration:

Inhalatie:

-

Paard

- Meat and offal. 2 day

-

Reptielen

-

Kooivogels

-

Hond

-

Kat

-

Fret

-

Rat

-

Hamsters

-

Chinchilla

-

Cavia

-

Gerbil

-

Muis

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN01AB06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Finland

Available in:

Finland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

21/02/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

37942

Wijzigingsdatum status toelating:

21/02/2021

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0196/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk
Griekenland Hongarije Ierland Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen
Polen Portugal Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108600>