

ISOFLU-VET 1000 MG/G INHALATION VAPOUR LIQUID

Geautoriseerd

- Isoflurane

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ISOFLU-VET 1000 MG/G INHALATION VAPOUR LIQUID
IZOMITOR, 1000 mg/g, [kvepiamieji garai, skystis

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

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

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:

- **Reptielen**
- **Rat**
- **Muis**
- **Hamsters**
- **Cavia**
- **Gerbil**
- **Chinchilla**
- **Fret**
- **Kat**
- **Paard**
 - Meat and offal. 2 day
- **Merries**
 - Milk. no withdrawal period

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

- **Hond**
 - **Kooivogels**
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN01AB06

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Litouwen

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:

Piramal Critical Care B.V.

Marketing authorisation date:

1/02/2024

Productielocaties partijvrijgifte:

Piramal Critical Care Limited

Piramal Critical Care B.V.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

LT/2/24/2795/001-002

Wijzigingsdatum status toelating:

1/02/2024

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0441/001

Betrokken lidstaten:

België Tsjechië Estland Hongarije Letland Litouwen Luxemburg Nederland
Polen Roemenië Slowakije Slovenië

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992355>