

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Autorizat

- Isoflurane

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

ISOFLURIN 1000 mg/g folyadék inhalációs gőz készéséhez A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Reptile

Păsări ornamentale

Câine

Pisică

Dihor

Șobolan

Hamster

Chinchila

Porcușor de Guineea

Gerbil

Șoarece

Calea de administrare:

Administrare prin inhalare

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
1000.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Vapori de inhalat, lichid

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare prin inhalare:

-

Cal

- Carne și organe. 2 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN01AB06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Hungary

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetpharma Animal Health S.L.

Data autorizației de comercializare:

4/07/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

4080/X/19 NÉBIH ÁTI

Data modificării statusului autorizației:

4/07/2019

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NL/V/0196/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet