

Isoflurane 100% Inhalation Vapour, Liquid

Autorisiert

- Isoflurane

Product identification

Name des Arzneimittels:

Isoflurane 100% Inhalation Vapour, Liquid
Iso-Vet 1000 mg/g Υγρό για Εισπνεόμενους Ατμούς

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ziervogel

Hund

Katze

Heimtiere

Art der Anwendung:

zur Inhalation

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
100.00 percent / 1.00 percent volume/volume

Darreichungsform:

Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

Withdrawal period by route of administration:

zur Inhalation:

• **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 2 day

• **Reptile**

• **Ziervogel**

• **Hund**

• **Katze**

• **Heimtiere**

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01AB06

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Piramal Critical Care B.V.

Marketing authorisation date:

16/05/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Piramal Critical Care B.V.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

48599/14-07-2015/K-0191301

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0246/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Griechenland
Island Irland Italien Polen Portugal Rumänien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037267>