

# Iso-Vet 1000 mg/g Inhalation Vapour, Liquid

Autorisiert

- Isoflurane

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Isoflurane 100% Inhalation Vapour, Liquid  
Iso-Vet 1000 mg/g Inhalation Vapour, Liquid

### 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:**

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

---

**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 Limited

---

**Marketing authorisation date:**

12/08/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Piramal Critical Care B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

VMD

---

**Zulassungsnummer:**

Vm 37071/4000

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/08/2009

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037240>