

# Isoflo

Autorisiert

- Isoflurane

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid  
Isoflo

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Pferd

Hund

Katze

Ziervogel

Ratte

Maus

Meerschweinchen

Chinchilla

Hamster

Frettchen

Wüstenrennmaus

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

---

### **Art der Anwendung:**

zur Inhalation

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **zur Inhalation:**

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 2 day

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- **Hund**

- **Katze**

- **Ziervogel**

- **Ratte**

- **Maus**

- **Meerschweinchen**

- **Chinchilla**

- **Hamster**

- **Frettchen**

- **Wüstenrennmaus**

- **Reptile**

---

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

QN01AB06

---

### **Abgaberegung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Deutschland

---

**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:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

6/10/1998

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

400136.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/12/2008

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0325/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Finnland  
Frankreich Deutschland Griechenland Italien Luxemburg Niederlande  
Norwegen Portugal Slowakei 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/600000043067>