

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Autorizado

- Isoflurane

Product identification

Nombre del medicamento:

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

ISOFLURIN 1000 mg/g. Líquido para inalação por vaporização

Principio activo:

Disponível unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Reptiles

Aves ornamentales

Perros

Gatos

Hurones

Ratas

Hámsteres

Chinchillas

Cobayas

Jerbos

Ratones

Vía de administración:

Vía inhalatoria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Líquido para inhalación del vapor

Withdrawal period by route of administration:

Vía inhalatoria:

- **Caballos**

- Meat and offal. 2 Día

- **Reptiles**

- **Aves ornamentales**

- **Perros**

- **Gatos**

- **Hurones**

- **Ratas**

- **Hámsteres**

- **Chinchillas**

- **Cobayas**

- **Jerbos**

- **Ratones**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QN01AB06

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Portugal

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

28/12/2015

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

972/01/15DFVPT

Fecha del cambio de estado de la autorización:

28/09/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0196/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Finlandia
Francia Grecia Hungría Irlanda Letonia Lituania Luxemburgo Noruega
Polonia Portugal Eslovaquia Eslovenia España Suecia

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034578>