

# Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Autorizado

- Isoflurane

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.  
ISOFLURIN 1000 mg/g para za inhaliranje, tekočina

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Caballos  
Reptiles  
Aves ornamentales  
Perros  
Gatos  
Hurones  
Ratas  
Hámsteres  
Chinchillas  
Cobayas  
Jerbos  
Ratones

### Vía de administración:

Vía inhalatoria

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

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

---

### Forma farmacéutica:

Líquido para inhalación del vapor

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía inhalatoria:

- 

#### Caballos

- Meat and offal. 2 Día

- 

#### Reptiles

- 

#### Aves ornamentales

- 

#### Perros

- 

#### Gatos

- 

#### Hurones

- 

#### Ratas

- 

#### Hámsteres

- 

#### Chinchillas

- 

#### Cobayas

- 

#### Jerbos

-

## Ratones

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QN01AB06

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovenia

---

**Disponible en:**

Eslovenia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/12/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número de autorización:**

DC/V/0522/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/12/2015

---

**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

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

## Prospecto

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

## Etiquetado

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034589>