

Isoflurane 100% Inhalation Vapour, Liquid

Autorizado

- Isoflurane

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos
Reptiles
Aves ornamentales
Perros
Gatos
Pequeños animales de compañía

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

-

Pequeños animales de compañía

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:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Piramal Critical Care B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

1/07/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Piramal Critical Care B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 102605

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/01/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0246/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia Islandia
Irlanda Italia Polonia Portugal Rumania; Rumanía España Suecia

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037260>