

# Isoflurane 100% Inhalation Vapour, Liquid

Autorizado

- Isoflurane

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Isoflurane 100% Inhalation Vapour, Liquid  
Attane vet 1000 mg/g Inhalationsånga, vätska

---

### Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Caballos  
Reptiles  
Aves ornamentales  
Perros  
Gatos  
Pequeños animales de compañía

---

### Vía de administración:

Vía inhalatoria

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)  
100.00 Porcentaje / 1.00 Porcentaje volumen/Volumen

---

**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**

- **Pequeños animales de compañía**

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QN01AB06

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Suecia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Piramal Critical Care B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

2/02/2012

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Piramal Critical Care B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

44821

---

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

2/02/2012

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

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

## Documents

### Prospecto

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/600000037273>