

Iso-Vet 1000 mg/g Inhalation Vapour, Liquid

Autorizado

- Isoflurane

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible 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:

Disponible 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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

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

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:

Piramal Critical Care Limited

Marketing authorisation date:

12/08/2009

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Piramal Critical Care B.V.

Autoridad responsable:

VMD

Número de autorización:

Vm 37071/4000

Fecha del cambio de estado de la autorización:

12/08/2009

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037240>