

# Iso-Vet 1000 mg/g Inhalation Vapour, Liquid

Autorizado

- Isoflurane

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Iso-Vet 1000 mg/g Inhalation Vapour, Liquid

---

**Principio activo:**

Disponibile 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:**

Disponibile 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

---

**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:**

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

---

**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:**

12/08/2009

---

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

Piramal Critical Care B.V.

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 51310/3000

---

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

27/10/2024

---

**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](http://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.