

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

Autorizado

- Isoflurane

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Perros

Gatos

Aves ornamentales

Ratas

Ratones

Cobayas

Chinchillas

Hámsteres

Hurones

Jerbos

Reptiles

Vía de administración:

Vía inhalatoria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Mililitro(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Líquido para inhalación del vapor

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía inhalatoria:

-

Caballos

- Meat and offal. 2 Día
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

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:

Finlandia

Disponible en:

Finlandia

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Animal Health ApS

Fecha de autorización de comercialización:

5/04/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

16114

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/04/2001

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0325/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Finlandia Francia
Alemania Grecia Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal
Eslovaquia 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

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.

Combined File of all Documents

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

[eu-PUAR-esv0325001-mrp-isoflo-100percent-w-w-inhalation-vapour--liquid-en.pdf](#)