

# ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid

Autorizado

- Isoflurane

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

ISOFLUTEK 1000 mg/g inhalation vapour, liquid  
Isoflutek Vet 1000 mg/g Inhalationsånga, vätska

---

### **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

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Líquido para inhalación del vapor

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Vía inhalatoria:**

- **Caballos**
  - **Perros**
  - **Gatos**
  - **Aves ornamentales**
  - **Ratas**
  - **Ratones**
  - **Cobayas**
  - **Chinchillas**
  - **Hámsteres**
  - **Hurones**
  - **Jerbos**
  - **Reptiles**
- 

### **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:**

Suecia

---

### **Descripción del empaquetado:**

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:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

### **Marketing authorisation date:**

19/07/2021

---

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

Laboratorios Karizoo S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Número de autorización:**

61862

---

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

19/07/2021

---

### **Estado miembro de referencia:**

España

---

### **Número de procedimiento:**

ES/V/0261/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estonia Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Suecia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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

Etiquetado

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017259>