

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Autorizado

- Isoflurane

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Reptiles

Aves ornamentales

Perros

Gatos

Hurones

Ratas

Hámsteres

Chinchillas

Cobayas

Jerbos

Ratones

Vía de administración:

Vía inhalatoria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible 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:

Suecia

Disponible en:

Suecia

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:

Vetpharma Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

17/09/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

60537

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/09/2020

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0196/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Finlandia
Francia Grecia Hungría Irlanda Letonia Lituania Luxemburgo Noruega
Polonia Portugal Eslovaquia Eslovenia 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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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