

# Isothesia

Autorizado

- Isoflurane

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Isothesia

Isothesia 1000 mg/g Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfes zur Inhalation

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Caballos

Aves ornamentales

Perros

Gatos

Hurones

Reptiles

Ratas

Ratones

Hámsteres

Chinchillas

Jerbos

Cobayas

### 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:

Alemania

---

### Disponible en:

Alemania

---

### 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:**

12/11/2019

---

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

Piramal Critical Care B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

402618.00.00

---

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

12/11/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0291/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania  
Grecia Irlanda Italia Polonia Rumania; Rumanía España Suecia

---

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.

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.

PuAR Isothesia\_30Jan24.pdf