

# Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Autorisé

- Isoflurane

## Product identification

### Dénomination du médicament:

ISOFLURIN 1000mg/g ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΕΙΣΠΝΕΟΜΕΝΟΥΣ ΑΤΜΟΥΣ  
Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Cheval  
Reptile  
Oiseaux de volière  
Chien  
Chat  
Furet  
Rat  
Hamster  
Chinchilla  
Cobaye  
Gerbille  
Souris

### Voie d'administration:

Voie inhalée

## Product details

### **Substance active / Dosage:**

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Liquide pour inhalation par vapeur

---

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

#### **Voie inhalée:**

- **Cheval**
    - Viande et abats. 2 day
  - **Reptile**
  - **Oiseaux de volière**
  - **Chien**
  - **Chat**
  - **Furet**
  - **Rat**
  - **Hamster**
  - **Chinchilla**
  - **Cobaye**
  - **Gerbille**
  - **Souris**
- 

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN01AB06

---

### **Statut juridique de la production:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Authorised in:**

Grèce

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

31/10/2019

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

35595/27-04-2021/K-0240601

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/04/2021

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0196/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Finlande France

Grèce Hongrie Irlande Lettonie Lituanie Luxembourg Norvège Pologne  
Portugal Slovaquie Slovénie Espagne Suède

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034545>