

# IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

Autorisé

- Isoflurane

## Product identification

### Dénomination du médicament:

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid  
ISOFLO

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

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

---

### Voie d'administration:

Voie inhalée

---

## Product details

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

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

---

### **Forme pharmaceutique:**

Liquide pour inhalation par vapeur

---

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

#### **Voie inhalée:**

- **Cheval**

- Viande et abats. 2 day
- Lait. no withdrawal period

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

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

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

QN01AB06

---

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

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

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

Valide

---

**Authorised in:**

Italie

---

**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:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**Marketing authorisation date:**

17/07/2001

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

103287

---

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

17/07/2001

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0325/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne  
Grèce Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Portugal Slovaquie Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043068>