

Itsomitor 1000 mg/g liquide pour inhalation par vapeur

Autorisé

- Isoflurane

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ISOFLU-VET 1000 MG/G INHALATION VAPOUR LIQUID

Itsomitor 1000 mg/g liquide pour inhalation par vapeur

Itsomitor 1000 mg/g vloeistof voor inhalatiedamp

Itsomitor 1000 mg/g Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Reptile

Rat

Souris

Hamster

Cobaye

Gerbille

Chinchilla

Furet

Chat

Cheval

Cheval (jument)

Chien

Oiseaux de volière

Voie d'administration:

Voie inhalée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Liquide pour inhalation par vapeur

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie inhalée:

-

Cheval

- Viande et abats. 2 day

-

Cheval (jument)

- Lait. no withdrawal period

Not authorized for use in animals producing milk for human consumption.

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

QN01AB06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Piramal Critical Care B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/04/2024

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Piramal Critical Care B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/04/2024

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0441/001

États membres concernés:

Belgique Tchéquie Estonie Hongrie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas
Pologne Roumanie Slovaquie Slovénie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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