

# 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](http://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.