

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

Autorizzato

- Isoflurane

Product identification

Denominazione del medicinale:

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Cane

Gatto

uccelli da gabbia e da voliera

ratto

topo

porcellino d'India

cincillà

criceto

Furetto

gerbillo

rettili

Via di somministrazione:

Uso inalatorio

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

1.00 millilitro(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Vapore per inalazione, liquido

Withdrawal period by route of administration:

Uso inalatorio:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. no withdrawal period

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

-

Cane

-

Gatto

-

uccelli da gabbia e da voliera

-

ratto

-

topo

-

porcellino d'India

-

cincillà

-

criceto

-

Furetto

- **gerbillo**
- **rettili**

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN01AB06

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis UK Limited

Marketing authorisation date:

5/03/1996

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 42058/3004

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/07/2024

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0325/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Germania
Grecia Italia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Portogallo Slovacchia Svezia
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098589>