

# Isoflurane 100% Inhalation Vapour, Liquid

Autorizzato

- Isoflurane

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Isoflurane 100% Inhalation Vapour, Liquid

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

rettili

uccelli da gabbia e da voliera

Cane

Gatto

Disponibile solo in [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Greek](#) [English](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso inalatorio

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Vapore per inalazione, liquido

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso inalatorio:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 2 giorno

---

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

QN01AB06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Piramal Critical Care B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/09/2011

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Piramal Critical Care B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

47417

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/09/2011

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0246/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia Islanda

Irlanda Italia Polonia Portogallo Romania Spagna 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.