

# Isoflurin 1000 mg/g Inhalation Vapour, Liquid

Autorizzato

- Isoflurane

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Isoflurin 1000 mg/g Inhalation Vapour, Liquid

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

rettili

uccelli da gabbia e da voliera

Cane

Gatto

Furetto

ratto

criceto

cincillà

porcellino d'India

gerbillo

topo

### **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:**

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

---

### **Disponibile in:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

### **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:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

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

20/11/2020

---

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

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 32509/3006

---

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

20/11/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0196/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia  
Grecia Ungheria Irlanda Lettonia Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia  
Portogallo Slovacchia Slovenia 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)