

# IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

Autorizzato

- Isoflurane

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

IsoFlo 100% w/w - Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

### **Sotsanza attiva:**

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

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

1.00 millilitro(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Vapore per inalazione, liquido

---

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

#### **Uso inalatorio:**

- 

#### **Cavallo**

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

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

---

### **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:**

Austria

---

### **Disponibile in:**

Austria

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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 Österreich GmbH

---

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

31/01/2001

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

8-00487

---

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

31/01/2001

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

### Foglio illustrativo

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

### Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

### File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

### File combinato di tutti i documenti

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

eu-PUAR-esv0325001-mrp-isoflo-100percent-w-w-inhalation-vapour--liquid-en.pdf