

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

Autorizzato

- Isoflurane

Product identification

Denominazione del medicinale:

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid
IsoFlo vet

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:

Finlandia

Available in:

Finlandia

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 Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

5/04/2001

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium SA

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

16114

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/04/2001

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043026>