

# Isoflurane 1000 mg/g Inhalation Vapour, liquid.

Autorizzato

- Isoflurane

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Fuxien vet 1000 mg/g inhalaatiohöyry, neste  
Isoflurane 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:**

Finlandia

---

### **Disponibile in:**

Finlandia

---

### **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:**

21/02/2021

---

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

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

37942

---

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

21/02/2021

---

**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)

## Documenti

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.