

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

Autorizzato

- Isoflurane

Product identification

Denominazione del medicinale:

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

IsoFlo Υγρό για Εισπνεόμενους Ατμούς

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**

- carne e visceri. 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:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00641V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/10/2017

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092001>