

Isoflurane 100% Inhalation Vapour, Liquid

Geautoriseerd

- Isoflurane

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Isoflurane 100% Inhalation Vapour, Liquid

Iso-Vet 1000 mg/g Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfes zur Inhalation für Tiere

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Reptielen

Kooivogels

Hond

Kat

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Greek](#) [English](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

Toedieningsweg:

Inhalatie

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 percent / 1.00 percent volume/volume

Farmaceutische vorm:

Vloeistof voor inhalatiedamp

Withdrawal period by route of administration:**Inhalatie:****• Paard**

- Meat and offal. 2 day

• Reptielen**• Kooivogels****• Hond****• Kat****• Small pets****Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN01AB06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Piramal Critical Care B.V.

Marketing authorisation date:

21/09/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Piramal Critical Care B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Toelatingsnummer:

8-01002

Wijzigingsdatum status toelating:

21/09/2011

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0246/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Finland Frankrijk Duitsland Griekenland
IJsland Ierland Italië Polen Portugal Roemenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037261>