

# Iso-Vet 1000 mg/g Inhalation Vapour, Liquid

Geautoriseerd

- Isoflurane

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Isoflurane 100% Inhalation Vapour, Liquid  
Iso-Vet 1000 mg/g Inhalation Vapour, Liquid

---

### **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:**

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

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## 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 Limited

---

**Marketing authorisation date:**

12/08/2009

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Piramal Critical Care B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

VMD

---

**Toelatingsnummer:**

Vm 37071/4000

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

12/08/2009

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037240>