

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

Geautoriseerd

- Isoflurane

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid
Isoflo 100% υγρό για εισπνεόμενους ατμούς

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard
Hond
Kat
Kooivogels
Rat
Muis
Cavia
Chinchilla
Hamsters
Fret
Gerbil
Reptielen

Toedieningsweg:

Inhalatie

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Vloeistof voor inhalatiedamp

Withdrawal period by route of administration:

Inhalatie:

- **Paard**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- **Hond**
 - **Kat**
 - **Kooivogels**
 - **Rat**
 - **Muis**
 - **Cavia**
 - **Chinchilla**
 - **Hamsters**
 - **Fret**
 - **Gerbil**
 - **Reptielen**
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN01AB06

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Griekenland

Available in:

Griekenland

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:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

27/11/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Toelatingsnummer:

35407/06-04-2022/K-0226901

Wijzigingsdatum status toelating:

2/10/2023

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0325/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Duitsland
Griekenland Italië Luxemburg Nederland Noorwegen Portugal Slowakije
Zweden

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

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092002>