

ISOFLURANE-Vet 1000 mg/g liquido per inalazione per cani e gatti

Autorizado

- Isoflurane

Product identification

Nome do medicamento:

ISOFLURANE-Vet 1000 mg/g liquido per inalazione per cani e gatti

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via inalatoria

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Solução para inalação

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via inalatoria:

• **Dog**

- Unspecified. 0 dia

• **Cat**

- Unspecified. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN01AB06

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Italiano](#)

Disponível apenas em [Italiano](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)
[Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Piramal Healthcare UK Limited

Marketing authorisation date:

10/06/2003

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Piramal Healthcare UK Limited

Aesica Formulation Development Limited

Autoridade responsável:

MdS

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

20/08/2019

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090358>