

File downloaded on 2026-07-03

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043026>

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

Autorizat

- Isoflurane

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Câine

Pisică

Păsări ornamentale

Șobolan

Șoarece

Porcușor de Guineea

Chinchila

Hamster

Dihor

Gerbil

Reptile

Calea de administrare:

Administrare prin inhalare

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
1.00 mililitru(i) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Vapori de inhalat, lichid

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare prin inhalare:

-

Cal

- Carne și organe. 2 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN01AB06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Finland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză
Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Animal Health ApS

Data autorizației de comercializare:

5/04/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Finnish Medicines Agency

Numărul autorizației:

16114

Data modificării statusului autorizației:

5/04/2001

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0325/001

State membre interesate:

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

eu-PUAR-esv0325001-mrp-isoflo-100percent-w-w-inhalation-vapour--liquid-en.pdf