

# 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:**

Norway

---

### **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:**

15/08/2011

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Zoetis Belgium

---

**Autoritatea responsabilă:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

11-8162

---

**Data modificării statusului autorizației:**

18/05/2017

---

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

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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

Combined File of all Documents

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

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