

# Isofluran Baxter vet 1000 mg/g, Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation für Hunde, Katzen, Pferde und Schweine (Ferkel)

Zugelassen

- Isoflurane

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Isofluran Baxter vet 1000 mg/g, Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation für Hunde, Katzen, Pferde und Schweine (Ferkel)

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Schwein  
Pferd  
Katze  
Hund

---

### **Art der Anwendung:**

zur Inhalation

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zur Inhalation:**

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag (Ferkel bis 7. Lebenstag)

- 

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag  
- Milch. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QN01AB06

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

### **Packungsbeschreibung:**

(ID2) 1500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Flasche (Braunglas) mit jeweils 250 Milliliter

(ID1) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) mit 250 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Baxter Deutschland GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

22/11/2018

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Baxter

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

402528.00.00

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/11/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

2402528-parde-20181119.rtf