

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

Autorizado

- Isoflurane

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Caballos
Gatos
Perros

Vía de administración:

Vía inhalatoria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Líquido para inhalación del vapor

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía inhalatoria:

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día (Ferkel bis 7. Lebenstag)

-

Caballos

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

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01AB06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Baxter Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

22/11/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Baxter

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402528.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/11/2018

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2402528-parde-20181119.rtf