

Isofluran CP 1 ml/ml Flüssigkeit
zur Herstellung eines Dampfs zur
Inhalation für Pferd, Hund, Katze,
Ziervögel einschließlich
Brieftaube, Reptilien (mit
Ausnahme von
Wasserschildkröten), Ratte, Maus,
Hamster, Chinchilla,
Wüstenrennmaus,
Meerschweinchen, Frettchen und
Schwein (Ferkel bis 7. Lebenstag)

Autorizado

- Isoflurane

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Isofluran CP 1 ml/ml Flüssigkeit zur Herstellung eines Dampfs zur Inhalation für Pferd, Hund, Katze, Ziervögel einschließlich Brieftaube, Reptilien (mit Ausnahme von Wasserschildkröten), Ratte, Maus, Hamster, Chinchilla, Wüstenrennmaus, Meerschweinchen, Frettchen und Schwein (Ferkel bis 7. Lebenstag)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Reptiles

Aves ornamentales

Palomas mensajeras

Perros

Caballos

Gatos

Hurones

Chinchillas

Jerbos

Cobayas

Hámsteres

Ratones

Ratas

Porcino

Vía de administración:

Vía inhalatoria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Mililitro(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Líquido para inhalación del vapor

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía inhalatoria:**

-

Caballos

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. no withdrawal period

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

•

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

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

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Fecha de autorización de comercialización:

14/01/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Piramal Critical Care B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

V7005232.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/01/2022

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

7005232-parde-20220111.pdf