

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

Autorisé

- Isoflurane

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Porc  
Cheval  
Chat  
Chien

### Voie d'administration:

Voie inhalée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Liquide pour inhalation par vapeur

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie inhalée:**

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 2 day (Ferkel bis 7. Lebenstag)

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. 2 day  
- Lait. no withdrawal period

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

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QN01AB06

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Allemagne

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en [German](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Baxter Deutschland GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

22/11/2018

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Baxter

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

402528.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

22/11/2018

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402528-parde-20181119.rtf