

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

Autorizzato

- Isoflurane

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino  
Cavallo  
Gatto  
Cane

---

### **Via di somministrazione:**

Uso inalatorio

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Vapore per inalazione, liquido

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso inalatorio:**

- **Suino**

- carne e visceri. 2 giorno (Ferkel bis 7. Lebenstag)

- **Cavallo**

- carne e visceri. 2 giorno

- latte. no withdrawal period

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

- **Gatto**

- **Cane**

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN01AB06

---

### **Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Authorised in:**

Germania

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Baxter Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

22/11/2018

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Baxter

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

402528.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/11/2018

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073094>