

Doxapram-V 20 mg/ml

Zugelassen

Injektionslösung für Pferd,
Fohlen, Kalb, Lamm, Hund, Katze,
Zootiere

- Doxapram hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Doxapram-V 20 mg/ml Injektionslösung für Pferd, Fohlen, Kalb, Lamm, Hund, Katze, Zootiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf, Lamm

Fohlen

Hund

Saugkalb

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#)

Pferd

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
intravenöse Anwendung
Anwendung in der Mundhöhle
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injectiōnslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-
- Schaf, Lamm**
 - Fleisch und Innereien. 2 Tag

-
- Saugkalb**
 - Fleisch und Innereien. 2 Tag
-
- Pferd**
 - Fleisch und Innereien. 2 Tag

intravenöse Anwendung:

-
- Saugkalb**
 - Fleisch und Innereien. 2 Tag
-
- Schaf, Lamm**
 - Fleisch und Innereien. 2 Tag

- **Pferd**
- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Anwendung in der Mundhöhle:

- **Schaf, Lamm**
- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- **Saugkalb**
- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- **Pferd**
- Fleisch und Innereien. 2 Tag

intramuskuläre Anwendung:

- **Saugkalb**
- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- **Schaf, Lamm**
- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- **Pferd**
- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QR07AB01

Abgaberegelung:

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) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 50

Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe (Aluminium) und Stopfen (Gummi)

(ID1) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 10

Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe (Aluminium) und Stopfen (Gummi)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

18/10/1985

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

5737.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/06/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels