

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

Zugelassen

- 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:**

Injektionslösung

---

### **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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QR07AB01

---

**Abgaberegulierung:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels