

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

Εγκεκριμένο

- Doxapram hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πρόβατο (Αμνός)

ΠΩΛΟΙ

Σκύλος

Μόσχος

Γάτα

Ζώα ζωολογικού κήπου

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση
Χρήση στο στοματικό βλεννογόνο
Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Πρόβατο (Αμνός)

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

ΠΩΛΟΙ

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

Μόσχος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Μόσχος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

ΠΩΛΟΙ

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

Πρόβατο (Αμνός)

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

Χρήση στο στοματικό βλεννογόνο:

•

Πρόβατο (Αμνός)

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

Μόσχος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

ΠΩΛΟΙ

- Meat and offal. 2 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Μόσχος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

ΠΩΛΟΙ

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

Πρόβατο (Αμνός)

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QR07AB01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

18/10/1985

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

5737.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/06/2001

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.