

Doxapram-V 20 mg/ml

Autorisé

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

- Doxapram hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton (agneau)

Cheval (poulain)

Chien

Bovin (veau)

Chat

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Cheval

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Voie buccale
Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-
- Mouton (agneau)**
 - Viande et abats. 2 day

-
- Bovin (veau)**
 - Viande et abats. 2 day

-
- Cheval**
 - Viande et abats. 2 day

Voie intraveineuse:

-
- Bovin (veau)**
 - Viande et abats. 2 day

-
- Mouton (agneau)**
 - Viande et abats. 2 day

-
- Cheval**

- Viande et abats. 2 day

Voie buccale:

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 2 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 2 day

-

Cheval

- Viande et abats. 2 day

Voie intramusculaire:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 2 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 2 day

-

Cheval

- Viande et abats. 2 day

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

QR07AB01

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:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/10/1985

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

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

5737.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/06/2001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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