

File downloaded on 2026-06-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000073450>

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

Registruotas

- Doxapram hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Ėriukas

Kumeliukas

Šuo

Veršelis

Katė

Zoologijos sodo gyvūnai

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į veną

Vartoti ant burnos gleivinės

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

20.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Ėriukas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Kumeliukas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

Leisti į veną:

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Kumeliukas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

•

Ēriukas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

Vartoti ant burnos gleivinės:

•

Ēriukas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

•

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

•

Kumeliukas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

Leisti į raumenis:

•

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

•

Kumeliukas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

•

Ēriukas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QR07AB01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Rinkodaros leidimo data:

18/10/1985

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

5737.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/06/2001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.