

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

Dopuszczony

- Doxapram hydrochloride

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

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

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński estoński grecki angielski łotewski litewski węgierski rumuński szwedzki

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

Podanie dożylnie

Podanie na śluzówkę jamy ustnej

Podanie domięśniowe

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie podskórne:**

- 

#### **Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 2 day

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 2 day

- 

**Horse**

- Meat and offal. 2 day

**Podanie dożylne:**

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 2 day

- 

**Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 2 day

- 

**Horse**

- Meat and offal. 2 day

**Podanie na śluzówkę jamy ustnej:**

- 

**Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 2 day

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 2 day

- 

**Horse**

- Meat and offal. 2 day

**Podanie domięśniowe:**

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 2 day

- 

**Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 2 day

- 

## Horse

- Meat and offal. 2 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QR07AB01

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

---

### Podmiot odpowiedzialny:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

### Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

18/10/1985

---

### Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

5737.00.00

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

18/06/2001

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.