

# Analeptol 50 mg/ml + 50 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

Разрешен

- Diprophylline
- Heptaminol

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Analeptol 50 mg/ml + 50 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, dogs and cats

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

свиня

теле

жребче

прасе

куче

котка

### Начин на приложение:

Интравенозно приложение  
Интраперитонеално приложение  
Интрамускулно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интравенозно приложение:

•

#### говеда

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 48 hour

•

#### кон

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 48 hour

•

#### свиня

- Meat and offal. 2 day

•

#### теле

- Meat and offal. 2 day

•

#### жребче

- Meat and offal. 2 day

•

**прасе**

- Meat and offal. 2 day

**Интраперитонеално приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 48 hour

•

**кон**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 48 hour

•

**свиня**

- Meat and offal. 2 day

•

**теле**

- Meat and offal. 2 day

•

**жребче**

- Meat and offal. 2 day

•

**прасе**

- Meat and offal. 2 day

**Интрамускулно приложение:**

•

**теле**

- Meat and offal. 7 day

- 

**жребче**

- Meat and offal. 7 day

- 

**прасе**

- Meat and offal. 7 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QR03DA51

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Germany

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

20/03/2023

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Отговорен орган:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

V7008293.00.00

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

20/03/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

NL/V/0379/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#)  
[Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.