

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

Registrováno

- Diprophylline
- Heptaminol

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Prase

Skot (tele)

Kůň (hříbě)

Prase (sele)

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intravenózní podání
Intraperitoneální podání
Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

•

Skot

- Maso. 2 day
- Mléko. 48 hour

•

Kůň

- Maso. 2 day
- Mléko. 48 hour

•

Prase

- Maso. 2 day

•

Skot (tele)

- Maso. 2 day

•

Kůň (hříbě)

- Maso. 2 day

•

Prase (sele)

- Maso. 2 day

Intraperitoneální podání:

•

Skot

- Maso. 2 day

- Mléko. 48 hour

•

Kůň

- Maso. 2 day

- Mléko. 48 hour

•

Prase

- Maso. 2 day

•

Skot (tele)

- Maso. 2 day

•

Kůň (hřibě)

- Maso. 2 day

•

Prase (sele)

- Maso. 2 day

Intramuskulární podání:

•

Skot (tele)

- Maso. 7 day

-

Kůň (hříbě)

- Maso. 7 day

-

Prase (sele)

- Maso. 7 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QR03DA51

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Datum registrace:

10/05/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

105679

Datum změny stavu registrace:

10/05/2023

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0379/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Francie](#) [Německo](#) [Maďarsko](#) [Irsko](#) [Itálie](#) [Portugalsko](#) [Španelsko](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.